(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 93116687.0

2 Anmeldetag: 15.10.93

(1) Int. Cl.5: **C07D** 209/54, A01N 43/38, C07C 229/48, C07C 233/81, C07C 255/46

30 Priorität: 28.10.92 DE 4236401 11.08.93 DE 4326909

43 Veröffentlichungstag der Anmeldung: 11.05.94 Patentblatt 94/19

Benannte Vertragsstaaten: BE CH DE ES FR GB GR IT LI NL PT

(1) Anmelder: BAYER AG

D-51368 Leverkusen(DE)

Erfinder: Fischer, Reiner, Dr. Nelly-Sachs-Strasse 23 D-40789 Monheim(DE)

Erfinder: Bretschneider, Thomas, Dr.

Scheerengasse 7-9 D-51731 Siegburg(DE)

Erfinder: Krüger, Bernd-Wieland, Dr.

Am Vorend 52

D-51467 Bergisch Gladbach(DE)

Erfinder: Erdelen, Christoph, Dr.

Unterbüscherhof 15 D-42799 Leichlingen(DE)

Erfinder: Santel, Hans-Joachim, Dr.

Grünstrasse 9a

D-51371 Leverkusen(DE) Erfinder: Lürssen, Klaus, Dr. August-Kierspel-Strasse 145 D-51469 Bergisch Gladbach(DE) Erfinder: Schmidt, Robert R., Dr.

Im Waldwinkei 110

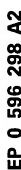
D-51467 Bergisch Gladbach(DE)

Erfinder: Wachendorff-Neumann, Ulrike, Dr.

Krischerstrasse 81 D-40789 Monheim(DE) Erfinder: Stendel, Wilhelm, Dr.

In den Birken 55 D-42113 Wuppertai(DE)

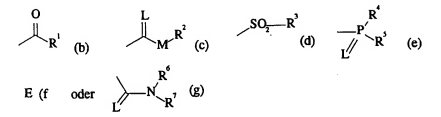
- 5-Spiro-substituierte 1-H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dion-Derivate als Herbizide, insektizide und Akarizide.
- Die Erfindung betrifft neue 1-H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dion-Derivate der Formel (I)



in welcher A und B

gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom an das sie gebunden sind für einen substituierten

	Cyclus stehen,
X	für Alkyl, Halogen oder Alkoxy steht,
Υ	für Wasserstoff, Alkyl, Halogen, Alkoxy oder Halogenalkyl steht,
Z	für Alkyl, Halogen oder Alkoxy steht,
n	für eine Zahl 0, 1, 2 oder 3 steht,
G	für Wasserstoff (a) oder für die Gruppen



steht,

E für ein Metallionäquivalent oder ein Ammoniumion steht,

L und M für Sauerstoff und/oder Schwefel steht,

R¹ für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkoxyalkyl, Alkylthioalkyl,

Polyalkoxyalkyl oder Cycloalkyl, das durch Heteroatome unterbrochen sein kann, gegebenenfalls substituiertes Phenyl, gegebenenfalls substituiertes Phenylalkyl, substituiertes He-

taryl, substituiertes Phenoxyalkyl oder substituiertes Hetaryloxyalkyl steht,

R² für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkoxyalkyl, Polyalkoxyalkyl

oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl oder Benzyl steht,

R³, R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl, Alkoxy,

Alkylamino, Dialkylamino, Alkylthio, Alkenylthio, Cycloalkylthio und für gegebenenfalls

substituiertes Phenyl, Phenoxy oder Phenylthio stehen,

R⁵ und R⁷ unabhängig voneinander für Wasserstoff, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes

Alkyl, Alkenyl, Alkoxy, Alkoxyalkyl, für gegebenenfalls substituiertes Phenyl, für gegebenenfalls substituiertes Benzyl stehen, oder gemeinsam mit dem angrenzenden N-Atom für

einen gegebenenfalls durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochenen Cyclus stehen,

Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Schädlingsbekämpfungsmittel.

Die Erfindung betrifft neue 1-H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dion-Derivate, mehrere Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Schädlingsbekämpfungsmittel (insbesondere als Insektizide und Akarizide) und als Herbizide.

Von 3-Acyl-pyrrolidin-2,4-dionen sind pharmazeutische Eigenschaften vorbeschrieben (S. Suzuki et al. Chem. Pharm. Bull. 15 1120 (1967)). Weiterhin wurden N-Phenylpyrrolidin-2,4-dione von R. Schmierer und H. Mildenberger (Liebigs Ann. Chem. 1985 1095) synthetisiert. Eine biologische Wirksamkeit dieser Verbindungen wurde nicht beschrieben.

In EP-A 0 262 399 werden ähnlich strukturierte Verbindungen (3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dione) offenbart, von denen jedoch keine herbizide, insektizide oder akarizide Wirkung bekannt geworden ist. Bekannt mit herbizider, insektizider oder akarizider Wirkung sind außerdem unsubstituierte, bicyclische 3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dion-Derivate (EP-A 355 599) und (EP 415 211) sowie substituierte mono-cyclische 3-Aryl-pyrrolidin-2,4dion-Derivate (EP-A 377 893), (EP 442 077) und (EP 497 127).

Weiterhin bekannt sind polycyclische 3-Arylpyrrolidin-2,4-dion-Derivate (EP 442 073), substituierte bicyclische 3-Arylpyrrolidin-2,4-dion Derivate (EP 501 129) sowie 1-H-3-Arylpyrrolidin-dion-Derivate (EP 456 063) und (EP 521 334).

Es wurden nun neue substituierte spirocyclische 1-H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dion-Derivate der Formel (I)

gefunden, in welcher A und B

30

40

50

55

gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom an das sie gebunden sind für einen substituier-

ten Cyclus stehen,

für Alkyl, Halogen oder Alkoxy steht, 35 X

> Υ für Wasserstoff, Alkyl, Halogen, Alkoxy oder Halogenalkyl steht,

Z für Alkyl, Halogen oder Alkoxy steht, n für eine Zahl 0, 1, 2 oder 3 steht,

G für Wasserstoff (a) oder für die Gruppen

steht,

Е für ein Metallionäquivalent oder ein Ammoniumion steht,

L und M für Sauerstoff und/oder Schwefel steht,

für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkoxyalkyl, Alkylthioalkyl, Polyalkoxyalkyl oder Cycloalkyl, das durch Heteroatome unterbrochen sein kann, gegebenenfalls substituiertes Phenyl, gegebenenfalls substituiertes Phenylalkyl, substituiertes Hetaryl, substituiertes Phenoxyalkyl oder substituiertes Hetaryloxyalkyl

steht,

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

R² für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkoxyalkyl, Polyal-

koxyalkyl oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl oder Benzyl steht,

R³, R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl, Al-

koxy, Alkylamino, Dialkylamino, Alkylthio, Alkenylthio, Cycloalkylthio und für gegebe-

nenfalls substituiertes Phenyl, Phenoxy oder Phenylthio stehen,

R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander für Wasserstoff, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes

Alkyl, Alkenyl, Alkoxy, Alkoxyalkyl, für gegebenenfalls substituiertes Phenyl, für gegebenenfalls substituiertes Benzyl stehen, oder für einen gegebenenfalls durch Sauer-

stoff oder Schwefel unterbrochenen Cyclus stehen.

Unter Einbeziehung der verschiedenen Bedeutungen (a), (b), (c), (d), (e) und (f) der Gruppe G der allgemeinen Formel (I) ergeben sich folgende hauptsächlichen Strukturen (la) bis (lg):

B

$$\begin{array}{c}
A & H \\
B & N \\
\hline
 & N \\
 & N \\
\hline
 & N \\
 & N \\
\hline
 & N \\
\hline
 & N \\
 & N \\
\hline
 & N \\
\hline
 & N \\
\hline
 & N \\
\hline
 & N \\
 & N \\
\hline
 & N \\
 & N$$

25 worin

A, B, E, L, M, X, Y, Z, R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶, R⁷ und n. die oben angegebenen Bedeutungen besitzen.

Aufgrund eines oder mehrerer Chiralitätszentren, fallen die Verbindungen der Formel (la) - (lg) im allgemeinen als Stereoisomerengemisch an, die gegebenenfalls in üblicher Art und Weise getrennt werden können. Sie können sowohl in Form ihrer Diastereomerengemische als auch als reine Diastereomere oder Enantiomere verwendet werden. Im folgenden wird der Einfachheit halber stets von Verbindungen der Formel (la) bis (lg) gesprochen, obwohl sowohl die reinen Verbindungen, als auch die Gemische mit unterschiedlichen Anteilen an isomeren, enantiomeren und stereomeren Verbindungen gemeint sind.

Weiterhin wurde gefunden, daß man die neuen substituierten 1-H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dion-Derivate der Formel (I) nach einem der im folgenden beschriebenen Verfahren erhält.

(A) Man erhält 1-H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dione bzw. deren Enole der Formel (la)

in welcher

50

A, B, X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben, wenn man

55 N-Acylaminosäureester der Formel (II)

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & & \\ A & & & B & X \\ \hline & & & & \\ HIN & & & & \\ O & & & & Y \end{array} \hspace{1cm} (II)$$

15

5

in welcher

A, B, X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben,

und

R⁸ für Alkyl steht,

in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und in Gegenwart einer Base intramolekular kondensiert; oder

(B) man erhält Verbindungen der Formel (Ib)

20

30

35

25

in welcher

A, B, X, Y, Z, R¹ und n die oben angegebene Bedeutung haben, wenn man Verbindungen der Formel (la),

40

$$\begin{array}{c}
A & H \\
B \longrightarrow N \\
HO & Z_n
\end{array}$$
(I a)

50

55

45

in welcher

A, B, X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben,

a) mit Säurehalogeniden der allgemeinen Formel (III)

10

15

in welcher
R1 die oben angegebene Bedeutung hat und

Hal für Halogen, insbesondere Chlor und Brom steht,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels umsetzt

nder

β) mit Carbonsäureanhydriden der allgemeinen Formel (IV)

R1-CO-O-CO-R1 (IV)

in welcher

R1 die oben angegebene Bedeutung hat,

20 gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels,

umsetzt;

oder

(C) man erhält Verbindungen der Formel (lc-1)

25

30

35

40

in welcher

A, B, X, Y, Z, R² und n die oben angegebene Bedeutung haben,

und

M für Sauerstoff oder Schwefel steht,

wenn man Verbindungen der Formel (la)

50

45

55

in welcher

A, B, X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben, mit Chlorameisensäureester oder Chlorameisensäurethiolester der allgemeinen Formel (V)

R²-M-CO-CI (V)

in welcher

R² und M die oben angegebene Bedeutung haben,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels umsetzt;

oder

10

15

20

(D) man erhält Verbindungen der Formel (Ic-2)

25

35

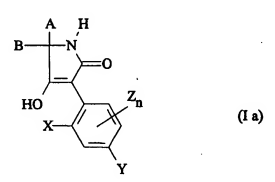
in welcher

A, B, R², X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben

und

M für Sauerstoff oder Schwefel steht,

30 wenn man Verbindungen der Formel (la)



45

50

in welcher
A, B, X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben,

a) mit Chlormonothioameisensäureestern oder Chlordithioameisensäureestern der allgemeinen Formel (VI)

 $CI \longrightarrow M \longrightarrow R^2$

(VI)

55

in welcher

M und R² die oben angegebene Bedeutung haben,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels umsetzt,

oder

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

β) mit Schwefelkohlenstoff und anschließend mit Alkylhalogeniden der allgemeinen Formel (VII)

R2-Hal (VII)

in welcher

 \mathbb{R}^2 die oben angegebene Bedeutung hat

Hal für Chlor, Brom, lod steht, gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels

umsetzt;

oder

(E) man erhält Verbindungen der Formel (ld)

in welcher

A, B, X, Y, Z, R³ und n die oben angegebene Bedeutung haben, wenn man Verbindungen der Formel (la)

in welcher

A, B, X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben, mit Sulfonsäurechloriden der allgemeinen Formel (VIII)

R3-SO2-CI (VIII)

in welcher

die oben angegebene Bedeutung hat,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels, umsetzt;

oder

(F) man erhält Verbindungen der Formel (le)

in welcher

5

10

20

25

30

35

40

45

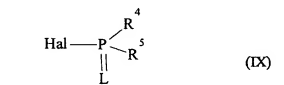
50

A, B, L, X, Y, Z, R^4 , R^5 und n die oben angegebene Bedeutung haben, wenn man

1-H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dione der Formel (la) bzw. deren Enole

in welcher

A, B, X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben, mit Phosphorverbindungen der allgemeinen Formel (IX)



in welcher

L, R⁴ und R⁵ die oben angegebene Bedeutung haben

una

Hal für Halogen, insbesondere Chlor und Brom steht,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels

umsetzt;

oder

(G) man erhält Verbindungen der Formel (If)

15 in welcher

20

25

30

A, B, X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben,

und

E für ein Metallionäquivalent oder für ein Ammoniumion steht,

wenn man Verbindungen der Formel (la)

$$\begin{array}{c|c}
A & H \\
B & N \\
\hline
 & N \\
\hline
 & O \\
\hline
 & HO \\
\hline
 & X \\
\hline
 & Y \\
\end{array}$$
(I a)

35 in welcher

A, B, X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben, mit Metallhydroxiden oder Aminen der allgemeinen Formeln (X) und (XI)

40 Me_sOH_t (X)

in welchen

Me für ein- oder zweiwertige Metallionen,

s und t für die Zahl 1 und 2 und

R⁵, R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander für Wasserstoff und Alkyl

stehen,

50

55

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels, umsetzt. (H) Ferner wurde gefunden, daß man Verbindungen der Formel (g)

in welcher

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

A, B, L, X, Y, Z, R⁶, R⁷ und n die oben angegebene Bedeutung haben, erhält, wenn man Verbindungen der Formel (la)

 $\begin{array}{c} A & H \\ B \longrightarrow N \\ O & (I a) \\ Y \end{array}$

in welcher

A, B, X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben,

α) mit Verbindungen der allgemeinen Formel (XII)

 $R^6 - N = C = L$ (XII)

in welcher

L und R⁶ die oben angegebene Bedeutung hat

gegegenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Katalysators

oder

β) mit Carbamidsäurechloriden oder Thiocarbamidsäurechloriden der allgemeinen Formel (XIII)

 $\begin{array}{c|c}
R & L \\
N & Cl \\
R & R
\end{array} (XIII)$

in welcher

L, R⁶ und R⁷ die oben angegebene Bedeutung haben

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels,

umsetzt.

Weiterhin wurde gefunden, daß sich die neuen 1-H-3-Arylpyrrolidin-2,4-dion-Derivate der Formel (I) durch hervorragende insektizide, akarizide und herbizide Wirkungen auszeichnen.

Für die allgemeinen Formeln der vorliegenden Anmeldung gilt, daß:

A, B und das Kohlenstoffatom an das sie gebunden sind, bevorzugt für einen C₃-C₆-Spirocyclus, der einfach oder mehrfach durch Alkyl, Cycloalkyl, Haloalkyl, Alkoxy,

		This all and the leaves and an Observation wheelth signs are being a stable and as
	A D	Thioalkyl, Halogen oder Phenyl substituiert sein kann steht oder
	A, B	und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, bevorzugt für einen C ₃ -C ₆ -Spirocyclus steht, der mit einer gegebenenfalls durch ein oder zwei Sauerstoff-
		und/oder Schwefelatome unterbrochenen Alkylendiyl-, oder durch einen Alkylendioxyl-
5		oder durch eine Alkylendithioyl-gruppe substituiert ist, die mit dem Kohlenstoffatom,
5		an das sie gebunden ist, einen weiteren fünf- bis achtgliedrigen Spirocyclus bildet
		oder
	A, B	und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, bevorzugt für einen C ₃ -C ₆ -
	., -	Spirocyclus steht, bei dem zwei Substituenten gemeinsam mit den C-Atomen, an die
10		sie gebunden sind, für einen gegebenenfalls durch Alkyl. Alkoxy oder Halogen
		substituierten gesättigten oder ungesättigten Cyclus stehen, der durch Sauerstoff oder
		Schwefel unterbrochen sein kann.
	A, B	und das Kohlenstoffatom an das sie gebunden sind steht besonders bevorzugt für
		einen C ₃ -C ₆ -Spirocyclus, der einfach oder mehrfach durch C ₁ -C ₆ -Alkyl, C ₃ -C ₈ -Cyclo-
15		alkyl, C ₁ -C ₃ Haloalkyl, C ₁ -C ₆ -Alkoxy, C ₁ -C ₄ -Thioalkyl, Fluor, Chlor oder Phenyl substi-
	_	tuiert sein kann oder
	A, B	und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind besonders bevorzugt für einen
		C ₃ -C ₆ -Spirocyclus steht, der mit einer gegebenenfalls durch ein oder zwei Sauerstoff-
		oder Schwefelatome unterbrochenen Alkylendiyl- oder durch eine Alkylendioxyl- oder
20		durch eine Alkylendithiooxyl-Gruppe substiuiert ist, die mit dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden ist, einen weiteren fünf- bis siebengliedrigen Spirocyclus bildet oder
	A,B	und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind besonders bevorzugt für einen
	Α,υ	C_3 - C_6 -Spirocyclus steht, bei dem zwei Substituenten gemeinsam mit den C-Atomen,
		an die sie gebunden sind, für eine durch Alkyl (C_1-C_2) , Alkoxy (C_1-C_3) oder Fluor,
25		Chlor, Brom substituierten gesättigten oder ungesättigten Cyclus stehen, der durch
		Sauerstoff oder Schwefel unterbrochen sein kann.
	A, B	und das Kohlenstoffatom an das sie gebunden sind steht ganz besonders bevorzugt
		für einen C ₃ -C ₆ -Spirocyclus, der mindestens einfach oder mehrfach durch Methyl,
		Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, iso-Butyl, secButyl, tert,-Butyl, Cyclohexyl, Trifluorme-
30		thyl, Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Isopropoxy, Butoxy, Isobutoxy, sekButoxy, tert
		Butoxy, Methylthio, Fluor, Chlor oder Phenyl substituiert sein kann oder
	A, B	und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind ganz besonders bevorzugt für
		einen C ₃ -C ₆ -Spirocyclus steht, der mit einer gegebenenfalls durch ein Sauerstoff-
		oder Schwefelatom unterbrochenen Alkylendiyl- oder durch eine Alkylendioxyl-Gruppe
35		substituiert ist, die mit dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden ist, einen weiteren
	A,B	fünf- bis siebengliedrigen Spirocyclus bildet oder und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind ganz besonders bevorzugt für
	Λ,υ	einen C ₃ -C ₆ -Spirocyclus steht, bei dem zwei Substituenten gemeinsam mit den C-
		Atomen, an die sie gebunden sind, für einen gesättigten oder ungesättigten fünf- oder
40		sechsgliedrigen Cyclus stehen, der durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochen sein
		kann
	X	steht bevorzugt für C ₁ -C ₆ -Alkyl, Halogen oder C ₁ -C ₆ -Alkoxy.
	X	steht besonders bevorzugt für C ₁ -C ₄ -Alkyl, Halogen oder C ₁ -C ₄ -Alkoxy.
	X	steht ganz besonders bevorzugt für Methyl, Ethyl, Propyl, 2-Propyl, Fluor, Chlor,
45		Brom, Methoxy oder Ethoxy.
	Υ	steht bevorzugt für Wasserstoff, C ₁ -C ₆ -Alkyl, Halogen, C ₁ -C ₆ -Alkoxy oder C ₁ -C ₃ -
	V	Halogenalkyl.
	Υ	steht besonders bevorzugt für Wasserstoff, C ₁ -C ₄ -Alkyl, Halogen, C ₁ -C ₄ -Alkoxy oder C ₁ -C ₂ -Halogenalkyl.
50	Υ	steht ganz besonders bevorzugt für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Butyl,
30	•	i-Butyl, tertButyl, Fluor, Chlor, Brom, Methoxy, Ethoxy oder Trifluormethyl.
	Z	steht bevorzugt für C ₁ -C ₆ -Alkyl, Halogen oder C ₁ -C ₆ -Alkoxy.
	Z	steht besonders bevorzugt für C ₁ -C ₄ -Alkyl, Halogen oder C ₁ -C ₄ -Alkoxy.
	Z	steht ganz besonders bevorzugt für Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Butyl, i-Butyl, tert
55		Butyl, Fluor, Chlor, Brom, Methoxy oder Ethoxy.
	n	steht bevorzugt für eine Zahl von 0 - 3.
	n	steht besonders bevorzugt für eine Zahl von 0 - 2.
	n	steht ganz besonders bevorzugt für eine Zahl von 0 - 1.

steht bevorzugt für Wasserstoff (a) oder für die Gruppen

5 O L SO₂—R³ (d),
$$P$$
 R
10 E (f oder N
 R
10 (g),

in welchen

G

25

30

35

40

45

 R^2

R6 und R7

15 E für ein Metallionäquivalent oder ein Ammoniumion steht und

L und M jeweils für Sauerstoff und/oder Schwefel stehen,

R ¹ für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₁-C₂₀-Alkyl, C₂-C₂₀-Alkenyl, C₁-C₈-Alkoxy-C₂-C₈-alkyl, C₁-C₈-Alkylthio-C₂-C₈-alkyl, C₁-C₈-Polyalkoxy-C₂-C₈-alkyl oder Cycloalkyl mit 3 bis 8 Ringatomen, das durch Sauerstoff-und/oder Schwefelatome

unterbrochen sein kann, steht, für gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenal-

kyl, C_1 - C_6 -Halogenalkoxy-substituiertes Phenyl,

für gegebenenfalls durch Halogen, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Halogenalkyl, C_1 - C_6 -Halogenalkoxy-substituiertes Phenyl- C_1 - C_6 -alkyl steht,

für gegebenenfalls durch Halogen und/oder C₁-C₆-Alkyl substituiertes Hetaryl steht, für gegebenenfalls durch Halogen und C₁-C₆-Alkyl-substituiertes Phenoxy-C₁-C₆-alkyl

für gegebenenfalls durch Halogen und C_1 - C_6 -Alkyl-substituiertes Phenoxy- C_1 - C_6 -alkyl steht,

für gegebenenfalls durch Halogen, Amino und C_1 - C_6 -Alkyl-substituiertes Hetaryloxy- C_1 - C_6 -Alkyl steht,

für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₁-C₂₀-Alkyl, C₃-C₂₀-Alkenyl, C₁-C₈-Alkoxy-C₂-C₈-alkyl, C₁-C₈-Polyalkoxy-C₂-C₈-alkyl steht,

für gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Halogenal-kyl-substituiertes Phenyl oder Benzyl steht,

R³, R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₁-C8-Alkyl, C₁-C8-Alkylamino, Di-(C₁-C8)-alkylamino, C₁-C8-Alkylthio, C₂-C3-Alke-

nylthio, C_3 - C_7 -Cycloalkylthio, für gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, Cyano, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio, C_1 - C_4 -Halogenalkylthio, C_1 - C_4 -Alkyl,

 $C_1\text{-}C_4\text{-}Halogenalkyl$ substituiertes Phenyl, Phenoxy oder Phenylthio stehen,

unabhängig voneinander für Wasserstoff, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C_1 - C_8 -Alkyl, C_3 - C_8 -Cycloalkyl, C_1 - C_8 -Alkoxy, C_3 - C_8 -Alkoxy, C_3 - C_8 -Alkoxy- C_2 - C_8 -alkyl, für gegebenenfalls durch Halogen, C_1 - C_8 -Alkyl oder C_1 - C_8 -Alkoxy substituiertes Phenyl, gegebenenfalls durch Halogen, C_1 - C_8 -Alkyl, C_1 - C_8 -Halogenalkyl oder C_1 - C_8 -Alkoxy substituiertes Benzyl oder zusammen für einen

gegebenenfalls durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochen C₃-C₆-Alkylenring stehen,

G steht besonders bevorzugt für Wasserstoff (a) oder für die Gruppen

in welchen E für ein Metallionäguivalent oder ein Ammoniumion steht, L und M ieweils für Sauerstoff und/oder Schwefel steht. R¹ für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C1-C16-Alkyl, C2-C16-Alkenyl, C1-C6-Alkoxy-C₂-C₆-alkyl, C₁-C₁₆-Alkylthio-C₂-C₆-alkyl, C₁-C₆-Polyalkoxy-C₂-C₆-alkyl oder 5 Cycloalkyl mit 3 bis 7 Ringatomen, das durch 1-2 Sauerstoff- und/oder Schwefelatome unterbrochen sein kann, steht, für gegebenenfalls durch Halogen-, Nitro-, C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkoxy-, C₁-C₃-Halogenalkyl-, C₁-C₃-Halogenalkoxy-substituiertes Phenyl, für gegebenenfalls durch Halogen-, C1-C4-Alkyl-, C1-C4-Alkoxy-, C1-C3-Halogenalkyl-, 10 C₁-C₃-Halogenalkoxy-substituiertes Phenyl-C₁-C₄-alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom- und/oder C1-C4-Alkyl-substituiertes Hetaryl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom und C1-C4-Alkyl-substituiertes Phenoxy-15 C₁-C₅-alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Amino und C1-C4-Alkyl-substituiertes Hetaryloxy-C₁-C₅-alkyl steht, R^2 für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C1-C16-Alkyl, C3-C16-Alkenyl, C1-C6-Alkoxy-C2-C6-alkyl, C1-C6-Polyalkoxy-C2-C6-alkyl steht, für gegebenenfalls durch Halogen-, Nitro-, C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₃-Alkoxy-, C₁-C₃-Haloge-20 nalkyl-substituiertes Phenyl oder Benzyl steht, R3, R4 und R5 unabhängig voneinander für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C_1-C_6 -Alkoxy, C_1-C_6 -Alkylamino, Di- (C_1-C_6) -alkylamino, C_1-C_6 -Alkylthio, C_3-C_4 -Alkenylthio, C3-C6-Cycloalkylthio, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Nitro, Cyano, C₁-C₃-Alkoxy, C₁-C₃-Halogenalkoxy, C₁-C₃-Alkylthio, C₁-C₃-Halogenalkylthio, 25 C₁-C₃-Alkyl, C₁-C₃-Halogenalkyl substituiertes Phenyl, Phenoxy oder Phenylthio stehen, R6 und R7 unabhängig voneinander für Wasserstoff, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C_1-C_6 -Alkyl, C_3-C_6 -Cycloalkyl, C_1-C_6 -Alkoxy, C_3-C_6 -Alkenyl, C_1-C_6 -Alkoxy- C_2-C_6 alkyl, für gegebenenfalls durch Halogen, C₁-C₅-Halogenalkyl, C₁-C₅-Alkyl oder C₁-C₅-30 Alkoxy substituiertes Phenyl, für gegebenenfalls durch Halogen, C₁-C₅-Alkyl, C₁-C₅-Halogenalkyl oder C₁-C₅-Alkoxy substituiertes Benzyl steht, oder zusammen für einen gegebenenfalls durch Sauerstoff oder Schwefel substituierten C3-C6-Alkylenring stesteht ganz besonders bevorzugt für Wasserstoff (a) oder für die Gruppen G 35 40 45 in welcher Ε für ein Metallionäquivalent oder ein Ammoniumion steht und L und M für Sauerstoff und/oder Schwefel stehen, 50 R1 für gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiertes C₁-C₁₄-Alkyl, C₂-C₁₄-Alkenyl, $C_1-C_4-Alkoxy-C_2-C_6-alkyl, \quad C_1-C_4-Alkylthio-C_2-C_6-alkyl, \quad C_1-C_4-Polyalkoxy-C_2-C_4-alkyl-Alkyl-Alkoxy-C_2-C_6-alkyl-Alkoxy-C_2-C_6-alkyl-Alkyl$ oder Cycloalkyl mit 3 bis 6 Ringatomen, das durch 1 bis 2 Sauerstoff- und/oder Schwefelatome unterbrochen sein kann, steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy,

55

Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Nitro-substituiertes Phenyl steht,

für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy-substituiertes Phenyl-C₁-C₂-alkyl steht,

für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl-substituiertes Furanoyl,

Pyridyl, Pyrimidyl, Thiazolyl und Pyrazolyl steht,

für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl-substituiertes Phenoxy-C1-C4alkyl steht.

für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Amino, Methyl-, Ethyl, substituiertes Pyridyloxy-

C₁-C₄-alkyl. Pyrimidyloxy-C₁-C₄-alkyl und Thiazolyloxy-C₁-C₄-alkyl steht,

für gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiertes C₁-C₁₄-Alkyl, C₃-C₁₄-Alkenyl,

C₁-C₄-Alkoxy-C₂-C₆-alkyl, C₁-C₄-Polyalkoxy-C₂-C₆-alkyl steht,

oder für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Nitro, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl,

Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl substituiertes Phenyl oder Benzyl steht,

R3, R4 und R5 unabhängig voneinander für gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiertes C1-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylamino, Di-(C₁-C₄)-alkylamino, C₁-C₄-Alkylthio, für

gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Nitro, Cyano, C1-C2-Alkoxy, C1-C4-Fluoralkoxy, C₁-C₂-Alkylthio, C₁-C₂-Fluoralkylthio, C₁-C₃-Alkyl substituiertes Phenyl, Phenoxy

oder Phenylthio stehen.

R6 und R7 unabhängig voneinander für Wasserstoff, gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom 15

substituiertes C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₃-C₄-Alkenyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₂-C₄-alkyl, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkoxy substituiertes Phenyl, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl oder C₁-C₄-Alkoxy substituiertes Benzyl steht, oder zusammen für einen gegebenenfalls durch Sauerstoff oder Schwefel

substituierten C₄-C₆-Alkylenring stehen.

Im einzelnen seien außer den bei den Herstellungsbeispielen genannten Verbindungen die folgenden Verbindungen der Formel (la) genannt:

25

H 0 (I a)

OH 35

5

10

20

30

40

45

 R^2

50

EP 0 596 298 A2

Tabelle 1:

5	X	Y	Z _n	R _a	R _b	R _c
	Cl	Cl	Н	Н	CH ₃	Н
10	Cl	Cl	Н	Н	Н	CH ₃
	Cl	Cl	Н	Н	Н	C ₂ H ₅
15	Cl	Cl	Н	Н	Н	i-C ₃ H ₇
	Cl	Cl	Н	Н	Н	t-C ₄ H ₉
20	Cl	Cl	Н	н	CH ₃	CH ₃
	Cl	Н	6-F	CH ₃	Н	Н

EP 0 596 298 A2

Tabelle 1: (Fortsetzung)

5	x	Y	Z _n	Ra	R _b	R _c
	Cl	Н	6- F	Н	CH ₃	Н
10	Cl	H	6-F	н	н	CH ₃
	Cl	Н	6-F	H	Н	C ₂ H ₅
15	Cl	H	6-F	Н	Н	i-C ₃ H ₇
	· Cl	Н	6 -F	н	н	t-C ₄ H ₉
20	Cl	H	6-F	н	CH ₃	CH ₃
	Cl	H	6-Cl	CH ₃	Н	Н
25	Cl	Н	6-Cl	Н	CH ₃	Н
	Cl	Н	6-Cl	Н	н	CH ₃
30	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	C ₂ H ₅
	Cl	H	6-Cl	·H	Н	i-C ₃ H ₇
35	Cl	H	6-C1	Н	Н	t-C ₄ H ₉
	Cl	Н	6-C1	H	CH ₃	CH ₃
40	CH ₃	CH ₃	Н	CH ₃	Н	Н
	CH ₃	CH ₃	Н	Н	CH ₃	Н
4 5	CH ₃	CH ₃	Н	H	Н	CH ₃
	CH ₃	CH ₃	н	H	Н	C ₂ H ₅

Tabelle 1: (Fortsetzung)

5	Х	Y	Z _n	Ra	R _b	R _c
	CH ₃	СН3	Н	Н	Н	i-C ₃ H ₇
10	CH ₃	CH ₃	Н	Н	Н	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	CH ₃	H	Н	CH ₃	CH ₃
15	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	CH ₃	Н
	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	C ₂ H ₅
20	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	t-C ₄ H ₉
25	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	CH ₃	CH ₃

Im einzelnen seien außer den bei den Herstellungsbeispielen genannten Verbindungen die folgenden Verbindungen der Formel (Ib) genannt:

50

Ta	be	lle	2

5	Х	Y	Z_n	Ra	R _b	R _c	Rl
	Cl	Cl	Н	CH ₃	Н	Н	CH ₃
10	Cl	Cl	Н	Н	CH ₃	Н	CH ₃
10	Cl	Cl	Н	Н	Н	CH ₃	CH ₃
	Cl	Cl	Н	Н	н	C ₂ H ₅	CH ₃
15	Cl	C l	Н	Н	Н	i-C ₃ H ₇	CH ₃
	Cl	Cl	Н	н	Н	t-C4H9	CH ₃
20	Cl	Cl	Н	H	CH ₃	СН3	CH ₃
	Cl	H	6-F	CH ₃	Н	н	CH ₃
25	Cl	Н	6-F	Н	CH ₃	н	CH ₃
	Cl	Н	6-F	Н	Н	CH ₃	CH ₃
30	Cl	Н	6-F	Н	H	C ₂ H ₅	CH ₃
	Cl	Н	6-F	H	Н	i-C ₃ H ₇	CH ₃
35	Ci	Н	6-F	H	Н	t-C ₄ H ₉	CH ₃
•	CI	Н	6-F	Н	CH ₃	CH ₃	CH ₃
	Cl	Н	6-Cl	CH ₃	Н	Н	CH ₃

EP 0 596 298 A2

Tabelle 2 (Fortsetzung)

5	Х	Y	Z _n	R _a	R _b	R _c	R ¹
	Cl	Н	6-Cl	Н	CH ₃	Н	CH ₃
10	Cl	н	6-Cl	Н	Н	CH ₃	CH ₃
	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	C ₂ H ₅	CH ₃
15	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	i-C ₃ H ₇	CH ₃
	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	t-C ₄ H ₉	CH ₃
20	Cl	Н	6-Cl	Н	CH ₃	CH ₃	СН3
	СН3	CH ₃	Н	CH ₃	Н	Н	CH ₃
25	CH ₃	CH ₃	Н	Н	CH ₃	Н	CH ₃
	СН3	CH ₃	Н	Н	Н	CH ₃	CH ₃
30	CH ₃	CH ₃	Н	Н	Н	C ₂ H ₅	CH ₃
	СН3	CH ₃	H	Н	Н	i-C ₃ H ₇	CH ₃
35	CH ₃	CH ₃	Н	Н	Н	t-C ₄ H ₉	CH ₃
	CH ₃	CH ₃	н	Н	CH ₃	CH ₃	CH ₃
40	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	CH ₃	Н	CH ₃
	СН3	CH ₃	6-CH ₃	СН3	CH ₃	Н	CH ₃

EP 0 596 298 A2

Tabelle 2 (Fortsetzung)

5	х	Y	Z _n	Ra	R _b	R _c	Rl
	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	C ₂ H ₅	CH ₃
10	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	i-C ₃ H ₇	CH ₃
	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	н -	t-C ₄ H ₉	CH ₃
15	СН3	CH ₃	6-CH ₃	Н	СН3	CH ₃	CH ₃
	Cl	Cl	Н	CH ₃	Н	н	i-C ₃ H ₇
20	Cl	Cl	Н	Н	CH ₃	Н	i-C ₃ H ₇
	Cl	Cl	Н	Н	Н	CH ₃	i-C ₃ H ₇
25	Cl	Cl	H .	H·	н	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇
	Cl	Cl	Н	H	Н	i-C ₃ H ₇	i-C ₃ H ₇
30	Cl	Cl	Н	Н	н	t-C ₄ H ₉	i-C ₃ H ₇
-	CI	Cl	Н	Н	CH ₃	CH ₃	i-C ₃ H ₇
35	Cl	Н	6-F	CH ₃	Н	Н	i-C ₃ H ₇
35	Cl	Н	6-F	Н	CH ₃	H	i-C ₃ H ₇
	Cl	Н	6-F	Н	Н	CH ₃	i-C ₃ H ₇
40	Cl	Н	6-F	Н	Н	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇

EP 0 596 298 A2

Tabelle 2 (Fortsetzung)

5	X	Y	Zn	Ra	R _b	R _C	R ¹
	Cl	Н	6 -F	Н	Н	i-C ₃ H ₇	i-C ₃ H ₇
10	Cl	н	6 - F	н	Н	t-C ₄ H ₉	i-C ₃ H ₇
	Cl	H	6-F	Н	CH ₃	CH ₃	i-C ₃ H ₇
15	Cl	Н	6-C1	CH ₃	H	Н	i-C ₃ H ₇
	Cl	Н	6-Cl	Н	CH ₃	Н	i-C ₃ H ₇
20	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	CH ₃	i-C ₃ H ₇
	Cl	Н	6-Cl	н	Н	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇
25	Cl	H	6-Cl	Н	Н	i-C ₃ H ₇	i-C ₃ H ₇
	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	t-C ₄ H ₉	i-C ₃ H ₇
30	Cl	Н	6-Cl	Н	CH ₃	CH ₃	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	CH ₃	Н	CH ₃	Н	Н	i-C ₃ H ₇
35	CH ₃	CH ₃	Н	Н	CH ₃	Н	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	CH ₃	Н	Н	Н	CH ₃	i-C ₃ H ₇
40	CH ₃	CH ₃	Н	Н	Н	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	CH ₃	Н.	H	Н	i-C ₃ H ₇	i-C ₃ H ₇
45	CH ₃	CH ₃	Н	Н	Н	t-C ₄ H ₉	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	CH ₃	Н	Н	CH ₃	CH ₃	i-C ₃ H ₇

EP 0 596 298 A2

Tabelle 2 (Fortsetzung)

5	X	Y	$\mathbf{Z}_{\mathbf{n}}$	Ra	R _b	R_c	R ¹
	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	CH ₃	Н	Н	i-C ₃ H ₇
10	CH ₃	СН3	6-CH ₃	Н	CH ₃	Н	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	CH ₃	i-C ₃ H ₇
15	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	i-C ₃ H ₇	i-C ₃ H ₇
20	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	t-C ₄ H ₉	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	CH ₃	i-C ₃ H ₇
25	Cl	Cl	Н	CH ₃	Н	Н	t-C ₄ H ₉
	Cl	Cl	H	Н	CH ₃	Н	t-C ₄ H ₉
30	Cl	Cl	Н	Н	Н	CH ₃	t-C ₄ H ₉
	Cl	Cl	Н	Н	Н	C ₂ H ₅	t-C4H9
35	CI	Cl	Н	Н	Н	i-C ₃ H ₇	t-C4H9
	Cl	Cl	H	Н	Н	t-C4H9	t-C ₄ H ₉
40	C 1	Cl	Н	Н	CH ₃	CH ₃	t-C ₄ H ₉
	Cl	Н	6-F	CH ₃	Н	н	t-C ₄ H ₉
45	Cl	Н	6-F	Н	CH ₃	Н	t-C ₄ H ₉
	Cl	Н	6-F	Н	Н	CH ₃	t-C ₄ H ₉

EP 0 596 298 A2

Tabelle 2 (Fortsetzung)

5	X	Y	Z _n	Ra	Rb	R _c	R ¹
	Cl	Н	6-F	Н	Н	C ₂ H ₅	t-C4H9
10	Cl	Н	6-F	Н	Н	i-C ₃ H ₇	t-C4H9
	Cl	H	6-F .	Н	Н	t-C4H9	t-C4H9
15	Cl	Н	6-F	Н	CH ₃	CH ₃	t-C4H9
	Cl	Н	6-C1	CH ₃	H	Н	t-C ₄ H ₉
20	Cl	Н	6-C1	Н	CH ₃	Н	t-C4H9
_	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	CH ₃	t-C4H9
25	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	C ₂ H ₅	t-C4H9
25	Cl	Н	6-C1	Н	Н	i-C ₃ H ₇	t-C4H9
	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	t-C4H9	t-C ₄ H ₉
30	Cl	Н	6-Cl	Н	CH ₃	CH ₃	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	CH ₃	Н	CH ₃	H	Н	t-C ₄ H ₉
35	CH ₃	CH ₃	Н	Н	CH ₃	Н	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	CH ₃	Н	Н	Н	CH ₃	t-C ₄ H ₉
40	CH ₃	CH ₃	Н	Н	Н	C ₂ H ₅	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	CH ₃	Н	Н	Н	i-C ₃ H ₇	t-C ₄ H ₉
45	CH ₃	CH ₃	Н	Н	н	t-C ₄ H ₉	t-C ₄ H ₉

EP 0 596 298 A2

Tabelle 2 (Fortsetzung)

5	X	Y	z _n	Ra	R _b	R _c	R ¹
	CH ₃	CH ₃	Н	Н	CH ₃	CH ₃	t-C ₄ H ₉
10	CH ₃	СН3	6-CH ₃	CH ₃	Н	Н	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	СН3	6-CH ₃	Н	CH ₃	Н	t-C ₄ H ₉
15	СН3	CH ₃	6-CH ₃	Н .	Н	CH ₃	t-C4H9
	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	. C ₂ H ₅	t-C4H9
20	CH ₃	СН3	6-CH ₃	Н	Н	i-C ₃ H ₇	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	t-C4H9	t-C ₄ H ₉
25	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	CH ₃	t-C ₄ H ₉
	Cl	Cl	Н	CH ₃	Н	н _	c
30							
	Cl	Cl	Н	Н	CH ₃	Н	
35					•		
	CI	CI	11	ш	II	CH-	
40	CI	Cl	Н	Н	Н	CH ₃	c

EP 0 596 298 A2

Tabelle 2 (Fortsetzung)

5	X	Y	$Z_{\mathbf{n}}$	Ra	R _b	R _c	R ¹
,	Cl	Cl	Н	Н	Н	C ₂ H ₅	c
10							- <u></u>
15	Cl	Cl	H	H ·	н "	i-C ₃ H ₇	c
20	CI	Cl	Н	н	Н	t-C4H9	c
25	Cl	Cl	н	н	CH ₃	CH ₃	c
30	Cl	Н	6-F	CH ₃	н	Н	c
35	Cl	Н	6-F	Н	CH ₃	Н	c
40	Cl	Н	6-F	Н	Н	CH ₃	c

EP 0 596 298 A2

Tabelle 2 (Fortsetzung)

5 .	x	Y	z_n	Ra	R _b	R _c	Rl
	Cl	Н	6-F	Н	Н	C ₂ H ₅	c
10	Cl	н	6- F	H	Н	i-C ₃ H ₇	c
15	CI	н	6-F	н	Н	t-C4H9	c
20	Cl	Н	6-F	Н	CH ₃	CH ₃	c
25	CI	Н	6-Cl	СН3	Н	н	c
30	Cl	н	6-Cl	Н	СН3	н	c
35	Cl	н	6-Cl	. н	Н	CH ₃	c

EP 0 596 298 A2

Tabelle 2 (Fortsetzung)

5	x	Y	z_{n}	R _a	R _b	R _C	Rl
	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	C ₂ H ₅	c
10	Cl	н	6-Cl	н	H	i-C ₃ H ₇	c
15	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	t-C4H9	c
20	Cl	Н	6-Cl	Н	CH ₃	CH ₃	c
25	CH ₃	СН3	Н	СН3	Н	н	c
30	СН3	CH ₃	н	Н	СН3	н	c
35	СН3	СН3	н	н	Н	СН3	c

Tabelle 2 (Fortsetzung)

5	х	Y	Z _n	Ra	R _b	R _c	Rl
	СН3	CH ₃	Н	Н	Н	C ₂ H ₅	c
10	CH ₃	CH ₃	Н	н	н	i-C ₃ H ₇	c
20	СН3	СН3	н	Н	н	t-C4H9	c
25	CH ₃	СН3	Н	Н	СН3	CH ₃	c
30	СН3	CH ₃	6-CH ₃	СН3	Н	Н	c
35	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	СН3	Н	c
40	CH ₃	СН3	6-CH ₃	Н	Н	CH ₃	c

Tabelle 2 (Fortsetzung)

25

50

55

5	x	Y	z_n	Ra	Rb	R _c	R ¹
	СН3	СН3	6-CH ₃	Н	Н	C ₂ H ₅	c
10	СН3	СН3	6-CH ₃	Н	н	i-C ₃ H ₇	c
15	СН3	СН3	6-CH ₃	Н	н	t-C4H9	c
20	СН3	СН3	6-CH ₃	Н	Н	CH ₃	c

Im einzelnen seien außer den bei den Herstellungsbeispielen genannten Verbindungen die folgenden Verbindungen der Formel (Ic) genannt:

$$Z_{0}$$
 Z_{0}
 R^{2}
 R_{0}
 R_{0}

EP 0 596 298 A2

Tabelle 3:

5	X	Y	$\mathbf{Z}_{\mathbf{n}}$	R _a	R_b	R _c	L	M	R ²
	Cl	Cl	Н	CH ₃	Н	Н	0	O	C ₂ H ₅
10	Cl	Cl	Н	Н	CH ₃	Н	0	0	C_2H_5
	Cl	Cl	Н	Н	Н	CH ₃	0	Ο	C ₂ H ₅
15	Cl	Cl	H	Н	Н	C ₂ H ₅	0	O	C ₂ H ₅
	Cl	Ci	Н	Н	Н	i-C ₃ H ₇	0	Ο	C ₂ H ₅
20	Cl	Cl	Н	Н	Н	t-C ₄ H ₉	0	O	C ₂ H ₅
	Cl	Cl	Н	Н	CH ₃	CH ₃	0	0	C ₂ H ₅
25	Cl	Н	6-F	CH ₃	Н	Н	О	0	C ₂ H ₅

EP 0 596 298 A2

Tabelle 3: (Fortsetzung)

5	X	Y	$\mathbf{z}_{\mathbf{n}}$	Ra	R _b	R_{c}	L	М	R ²
	Cl	Н	6-F	Н	CH ₃	Н	0	О	C ₂ H ₅
10	Cl	н	6-F	Н	Н	CH ₃	0	0	C ₂ H ₅
	Cl	Н	6-F	Н	Н	C_2H_5	0	0	C ₂ H ₅
15	Cl	Н	6 - F	Н	Н	i-C ₃ H ₇	0	0	C ₂ H ₅
	Cl	Н	6-F	Н	Н	t-C4H9	0	0	C ₂ H ₅
20	Cl	н	6-F	Н	CH ₃	CH ₃	0	O	C ₂ H ₅
	Cl	Н	6-Cl	CH ₃	Н	Н	0	0	C ₂ H ₅
25	Cl	Н	6-Cl	Н	CH ₃	Н	0	0	C ₂ H ₅
	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	CH ₃	0	O	C ₂ H ₅
30	Cl	Н	6-Cl	н	Н	C ₂ H ₅	0	0	C ₂ H ₅
	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	i-C ₃ H ₇	0	0	C ₂ H ₅
35	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	t-C ₄ H ₉	0	0	C ₂ H ₅
	Cl	Н	6-Cl	Н	CH ₃	CH ₃	0	0	C ₂ H ₅
40	CH ₃	СН3	Н	CH ₃	Н	Н	0	0	C ₂ H ₅
	CH ₃	CH ₃	Н	Н	CH ₃	Н	0	О	C ₂ H ₅
45	CH ₃	CH ₃	Н	Н	Н	CH ₃	0	Ο	C ₂ H ₅
	CH ₃	CH ₃	Н	Н	Н	C ₂ H ₅	0	Ο	C ₂ H ₅

EP 0 596 298 A2

Tabelle 3: (Fortsetzung)

5	Х	Y	z _n	Ra	R _b	R _c	L	M	R ²
	CH ₃	CH ₃	Н	Н	Н	i-C ₃ H ₇	o	O	C ₂ H ₅
10	CH ₃	CH ₃	Н	Н	Н	t-C ₄ H ₉	0	Ο	C ₂ H ₅
	CH ₃	CH ₃	Н	Н	CH ₃	CH ₃	0	Ο	C ₂ H ₅
15	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	CH ₃	Н	Н	0	O	C ₂ H ₅
	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	CH ₃	Н	0	Ο	C ₂ H ₅
20	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	CH ₃	0	Ο	C ₂ H ₅
	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	C ₂ H ₅	0	0	C ₂ H ₅
25	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	i-C ₃ H ₇	0	O	C ₂ H ₅
	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	H	Н	t-C ₄ H ₉	0	O	C ₂ H ₅
30	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	CH ₃	0	Ο	C ₂ H ₅
	Cl	Cl	Н	CH ₃	Н	Н	0	Ο	i-C ₃ H ₇
35	Cl	Cl	Н	H	CH ₃	Н	0	O	i-C ₃ H ₇
	Cl	Cl	Н	Н	Н	CH ₃	0	0	i-C ₃ H ₇
40	Cl	Cl	Н	Н	Н	C ₂ H ₅	0	Ο	i-C ₃ H ₇
	Cl	Cl	Н	Н	Н	i-C ₃ H ₇	0	Ο	i-C ₃ H ₇
45	Cl	Cl	Н	Н	Н	t-C ₄ H ₉	0	Ο	i-C ₃ H ₇
	Cl	Cl	Н	Н	CH ₃	CH ₃	0	O	i-C ₃ H ₇

EP 0 596 298 A2

Tabelle 3: (Fortsetzung)

5	X	Y	Z _n	Ra	R _b	R _c	L	M	R ²
	Ci	Н	6-F	CH ₃	Н	Н	0	0	i-C ₃ H ₇
10	Cl	Н	6-F	Н	CH ₃	Н	0	0	i-C ₃ H ₇
	Cl	Н	6-F	Н	Н	CH ₃	0	0	i-C ₃ H ₇
15	Cl	Н	6-F	Н	Н	C ₂ H ₅	0	0	i-C ₃ H ₇
	Cl	Н	6-F	Н	Н	i-C ₃ H ₇	0	0	i-C ₃ H ₇
20	Cl	H	6-F	Н	Н	t-C ₄ H ₉	0	0	i-C ₃ H ₇
	Cl	Н	6 - F	Н	СН3	CH ₃	0	0	i-C ₃ H ₇
25	Cl	Н	6-Cl	CH ₃	Н	Н	0	0	i-C ₃ H ₇
	Cl	H	6-Cl	Н	СН3	Н	0	o	i-C ₃ H ₇
30	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	CH ₃	0	0	i-C ₃ H ₇
	Cl	H	6-Cl	H	Н	C_2H_5	0	O	i-C ₃ H ₇
35	Cl	H	6-Cl	Н	Н	i-C ₃ H ₇	0	o	i-C ₃ H ₇
	Cl	H	6-Cl	H	Н	t-C4H9	0	Ο	i-C ₃ H ₇
40	Cl	Н	6-Cl	Н	CH ₃	CH ₃	0	O	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	CH ₃	Н	CH ₃	H	Н	0	О	i-C ₃ H ₇
4 5	CH ₃	CH ₃	Н	H	СН3	Н	0	0	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	CH ₃	Н	Н	Н	CH ₃	O	Ο	i-C ₃ H ₇

EP 0 596 298 A2

Tabelle 3: (Fortsetzung)

5	X	Y	Z _n	R _a	R _b	$R_{\mathbf{c}}$	L	M	R ²
	CH ₃	CH ₃	Н	Н	Н	C ₂ H ₅	0	0	i-C ₃ H ₇
10	CH ₃	CH ₃	Н	Н	Н	i-C ₃ H ₇	0	0	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	СН3	Н	Н	Н	t-C ₄ H ₉	0	0	i-C ₃ H ₇
15	CH ₃	CH ₃	Н	Н	CH ₃	CH ₃	0	0	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	CH ₃	Н	Н	0	0	i-C ₃ H ₇
20	CH ₃	СН3	6-CH ₃	Н	CH ₃	Н	0	0	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	CH ₃	0	0	i-C ₃ H ₇
25	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	н	Н	C ₂ H ₅	0	0	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	i-C ₃ H ₇	0	0	i-C ₃ H ₇
30	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	t-C ₄ H ₉	0	0	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	CH ₃	0	o	i-C ₃ H ₇
35	Cl	Cl	Н	CH ₃	Н	Н	0	o	s-C ₄ H ₉
	Cl	CI	Н	H	CH ₃	Н	0	0	s-C ₄ H ₉
40	Cl	Cl	H	Н	Н	CH ₃	0	0	s-C ₄ H ₉
	Cl	Cl	Н	н	Н	C ₂ H ₅	0	o	s-C ₄ H ₉
45	Cl	Cl	Н	Н	Н	i-C ₃ H ₇	0	0	s-C ₄ H ₉
	Cl	Cl	Н	Н	Н	t-C ₄ H ₉	0	O	s-C ₄ H ₉

EP 0 596 298 A2

Tabelle 3: (Fortsetzung)

5 5	х	Y	z_n	Ra	R _b	R _c	L	M	R ²
	Cl	Cl	Н	Н	CH ₃	CH ₃	0	0	s-C ₄ H ₉
10	Cl	Н	6-F	CH ₃	н	Н	0	Ο	s-C4H9
	Cl	Н	6-F	Н	CH ₃	H	0	0	s-C4H9
15	Cl	Н	6-F	Н	Н	CH ₃	0	0	s-C ₄ H ₉
	Cl	Н	6-F	Н.	Н	C ₂ H ₅	0	Ο	s-C4H9
20	Cl	Н	6-F	Н	Н	i-C ₃ H ₇	0	Ο	s-C ₄ H ₉
	Cl	Н	6-F	Н	Н	t-C ₄ H ₉	0	Ο	s-C ₄ H ₉
25	Cl	Н	6-F	Н	CH ₃	CH ₃	0	Ο	s-C4H9
	Cl	Н	6-Cl	CH ₃	Н	Н	0	Ο	s-C ₄ H ₉
30	Cl	Н	6-Cl	Н	CH ₃	Н	0	O	s-C ₄ H ₉
	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	CH ₃	0	Ο	s-C ₄ H ₉
. 35	Cl	н	6-Cl	Н	Н	C ₂ H ₅	0	Ο	s-C4H9
	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	i-C ₃ H ₇	0	О	s-C ₄ H ₉
40	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	t-C ₄ H ₉	0	Ο	s-C ₄ H ₉
.•	Cl	Н	6-Cl	Н	CH ₃	CH ₃	0	ο	s-C ₄ H ₉
45	CH ₃	CH ₃	н	CH ₃	Н	Н	O	0	s-C ₄ H ₉
70	CH ₃	СН3	Н	Н	CH ₃	Н	0	Ο	s-C ₄ H ₉

EP 0 596 298 A2

Tabelle 3: (Fortsetzung)

5	X	Y	z_n	Ra	R _b	R _c	L	M	R ²
	CH ₃	CH ₃	Н	Н	Н	CH ₃	0	О	s-C ₄ H ₉
10	CH ₃	CH ₃	Н	Ή	Н	C_2H_5	0	Ο	s-C ₄ H ₉
	CH ₃	CH ₃	H	Н		i-C ₃ H ₇	, O	O -	s-C ₄ H ₉
15	CH ₃	CH ₃	Н	Н	Н	t-C ₄ H ₉	0	Ο	s-C ₄ H ₉
	CH ₃	CH ₃	Н	Н	CH ₃	CH ₃	0	O	s-C ₄ H ₉
20	CH ₃	СН3	6-CH ₃	Н	CH ₃	Н	O	0	s-C ₄ H ₉
	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	CH ₃	Н	Н	0	Ο	s-C ₄ H ₉
25	СН3	CH ₃	6-CH ₃	H	Н	CH ₃	0	Ο	s-C ₄ H ₉
	CH ₃	СН3	6-CH ₃	Н	Н	C ₂ H ₅	0	0	s-C ₄ H ₉
30	СН3	СН3	6-CH ₃	Н	Н	i-C ₃ H ₇	0	0	s-C4H9
	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	t-C ₄ H ₉	0	0	s-C4H9
35	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	H	Н	CH ₃	0	О	s-C ₄ H ₉
	Cl	Ci	Н	CH ₃	Н	Н	0	0	
40	Cl	Cl	Н	н	СН3	Н	0	0	

EP 0 596 298 A2

Tabelle 3: (Fortsetzung)

5	х	Y	$Z_{\mathbf{n}}$	R _a	R _b	R _c	L	M	R ²
10	Cl	Cl	Н	Н	Н	CH ₃	0	0	
	Cl	Cl	Н	Н	Н	C ₂ H ₅	0	0	
15	Cl	Cl	Н	Н	Н	i-C ₃ H ₇	0	0	
20	Cl	Cl	Н	Н	Н	t-C4H9	0	O	
25	Cl	Cl	Н	H .	CH ₃	СН3	0	Ο	
30	Cl	н	6-F	CH ₃	Н	н	0	Ο	
35	Cl	Н	6-F	Н	CH ₃	Н	0	0	

EP 0 596 298 A2

_	x	Y	z_n	R_a	R _b	R _c	L	M	R ²
5	Cl	Н	6-F	Н	Н	CH ₃	0	0	
10	Cl	Н	6-F	Н	Н	C ₂ H ₅	0	Ο	
15	Cl	Н	6-F	Н	Н	i-C ₃ H ₇	0	0	
20	Cl	H	6-F	Н	Н	t-C4H9	0	O	
25	Cl	Н	6-F	Н	CH ₃	СН3	0	0	
30	Cl	Н	6-Cl	CH ₃	Н	н	0	0	
35	Ci	н	6-CI	Н	CH ₃	н	0	0	

EP 0 596 298 A2

Tabelle 3: (Fortsetzung)

5	X	Y	$\mathbf{z}_{\mathbf{n}}$	R _a	R _b	R _c	L	M	R ²
	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	CH ₃	0	0	
10	Cl .	Н	6-Cl	н	Н	C ₂ H ₅	0	0	
15	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	i-C ₃ H ₇	0	O	
20	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	t-C ₄ H ₉	0	O	
25	Cl	Н	6-Cl	H	CH ₃	CH ₃	0	O	
30	CH ₃	СН3	Н	СН3	Н	Н	Ο	O	
35	СН3	СН3	Н	Н	СН3	Н	O	O	

EP 0 596 298 A2

Tabelle 3: (Fortsetzung)

5	X	Y	Z _n	R _a	R _b	R _c	L	М	R ²
J	СН3	СН3	Н	Н	Н	CH ₃	0	0	
10	CH ₃	СН3	Н	Н	Н	C ₂ H ₅	0	0	
15	CH ₃	СН3	Н	Н	Н	i-C ₃ H ₇	0	0	
20	СН3	СН3	Н	Н	Н	t-C4H9	0	0	
25	СН3	СН3	Н	Н	CH ₃	CH ₃	0	0	
30	CH ₃	СН3	6-CH ₃	СН3	Н	Н	0	o	
35	СН3	СН3	6-CH ₃	н	CH ₃	Н	0	0	

EP 0 596 298 A2

5	X	Y	z_n	R_a	R _b	R _c	L	M	R ²
J	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	СН3	0	0	
10	СН3	СН3	6-CH ₃	н	Н	C ₂ H ₅	0	0	
15	CH ₃	СН3	6-CH ₃	Н	н	i-C ₃ H ₇	0	O	
20	CH ₃	СН3	6-CH ₃	Н	Н	t-C ₄ H ₉	0	0	
25	CH ₃	СН3	6-CH ₃	н	Н	CH ₃	0	0	

EP 0 596 298 A2

5	X	Y	Z_n	R_a	R_b	R _c	L	M	R ²
J	Cl	Cl	Н	CH ₃	Н	Н	0	0	
10	Cl	Cl	Н	Н	CH ₃	. Н	0	0	CH ₂
15 20	Cl	Cl	Н	Н	Н	СН3	0	0	CH ₂
25	Cl	Cl	Н	H	Н	C ₂ H ₅	0	0	CH ₂
30	Cl	Cl	Н	Н	Н	i-C ₃ H ₇	0	0	
35	Cl	Cl	Н	Н	Н	t-C4H9	0	O	
40	Cl	Cl	Н	Н	CH ₃	CH ₃	0	O	CH ₂

EP 0 596 298 A2

5	X	Y	Z_n	R_a	R _b	R _c	L	M	R ²
	Cl	Н	6-F	CH ₃	Н	Н	0	0	CH ₂
10	CI	Н	6-F	Н	CH ₃	Н	O	0	
20	Cl	Н	6-F	Н	Н	CH ₃	О	O	CH ₂
25	Cl	Н	6- F	Н	Н	C ₂ H ₅	O	0	
30	Cl	Н	6-F	Н	Н	i-C ₃ H ₇	0	O	
35	Cl	Н	6-F	Н	Н	t-C ₄ H ₉	0	0	
40	Cl	Н	6-F	Н	СН3	CH ₃	0	0	

Tabelle 3: (Fortsetzung)

5 .	X	Y	$\mathbf{Z}_{\mathbf{n}}$	R_a	R_b	R _c	L	M	R ²
	Cl	Н	6-Cl	СН3	Н	Н	0	0	CH ₂
10	Cl	Н	6-Cl	н	СН3	H	0	0	CH ₂
20	Cl	н	6-Cl	Н	Н	СН3	0	Ο	CH ₂
25	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	C ₂ H ₅	O	O	
30	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	i-C ₃ H ₇	o	Ο	CH ₂
35	Cl	Н	6-Cl	Н	Н	t-C4H9	0	0	CH ₂
40 ·	Cl	Н	6-Cl	Н	СН3	CH ₃	0	o	CH ₂

Tabelle 3: (Fortsetzung)

5	X	Y	z_n	R_a	R _b	R _c	L	М	R ²
•	CH ₃	СН3	Н	СН3	Н	Н	0	0	CH ₂
10	СН3	CH ₃	Н	Н	CH ₃	Н	0	0	CH ₂
20	СН3	CH ₃	н	Н	Н	CH ₃	0	0	CH ₂
25	СН3	СН3	Н	Н	Н	C ₂ H ₅	0	Ο	
30	СН3	СН3	Н	н	Н	i-C ₃ H ₇	0	0	
35	CH ₃	CH ₃	Н	Н	Н	t-C4H9	0	0	
40	СН3	СН3	Н	Н	CH ₃	CH ₃	0	0	CH ₂

40

	X	Y	Z _n	R _a _	R _b	$R_{\mathbf{c}}$	L	M	R ²
5	СН3	СН3	6-CH ₃	СН3	Н	н	0	0	CH ₂
10	СН3	CH ₃	6-CH ₃	Н	СН3	н	0	0	CH ₂
15	CH ₃	СН3	6-CH ₃	Н	Н	CH ₃	0	0	CH ₂
20	СН3	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	C ₂ H ₅	0	0	
25	СН3	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	i-C ₃ H ₇	0	0	CH ₂
30	СН3	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	t-C4H9	0	0	
35	CH ₃	СН3	6-CH ₃	н	Н	СН3	o	0	CH ₂

Verwendet man gemäß Verfahren (A) N-2,4-Dichlorphenylacetyl-1-amino-4-ethylcyclohexan-carbonsäureethylester, so kann der Verlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens durch folgendes Reaktionsschema wiedergegeben werden:

Verwendet man gemäß Verfahren (B) (Variante a) 3-(2,4,6-Trimethylphenyl)-5,5-(3-methyl)-pentamethylenpyrrolidin-2,4-dion und Pivaloylchlorid als Ausgangsstoffe, so kann der Verlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens durch folgendes Reaktionsschema wiedergegeben werden:

Verwendet man gemäß Verfahren B (Variante β) 3-(2,4,6-Trimethylphenyl)-5,5-(tetramethyl)-dimethylenpyrrolidin-2,4-dion und Acetanhydrid als Ausgangsverbindungen, so kann der Verlauf des erfindungsgemä-Ben Verfahrens durch folgendes Reaktionsschema wiedergegeben werden:

Verwendet man gemäß Verfahren (C) 3-(2,4,6-Trimethylphenyl)-5,5-(3-methyl)-tetramethylen-pyrrolidin-2,4-dion und Chlorameisensäureethoxyethylester als Ausgangsverbindungen, so kann der Verlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens durch folgendes Reaktionsschema wiedergegeben werden.

Verwendet man gemäß Verfahren (D_a) 3-(2,4,6-Trimethylphenyl)-5.5-(4,4-dimethyl)-pentamethylen-pyrrolidin-2,4-dion und Chlormonothioameisensäuremehylester als Ausgangsprodukte, so kann der Reaktionsverlauf wie folgt wiedergegeben werden:

Verwendet man gemäß Verfahren (D_g) 3-(2,4,6-Trimethylphenyl)-5,5-(4-methoxy)-pentamethylen-pyrrolidn-2,4-dion, Schwefelkohlenstoff und Methyliodid als Ausgangskomponenten, so kann der Reaktionsverlauf wie folgt wiedergegeben werden:

Verwendet man gemäß Verfahren (E) 3-(2,4,6-Trimethylphenyl)-5.5-(2-methyl)-pentamethylen-pyrrolidin-2,4-dion und Methansulfonsäurechlorid als Ausgangsprodukt, so kann der Reaktionsverlauf durch folgendes Reaktionsschema wiedergegeben werden:

Verwendet man gemäß Verfahren (F) 3-(2,4-Dimethylphenyl)-5.5-(3-methyl)-pentamethylen-pyrrolidin-2,4-dion und Methanthio-phosphonsäurechlorid-(2,2,2-trifluorethylester) als Ausgangsprodukte, so kann der Reaktionsverlauf durch folgendes Reaktionsschema wiedergegeben werden:

Verwendet man gemäß Verfahren (G) 3-(2,4,6-Trimethylphenyl)-5,5-(4-tert-butyl)-pentamethylen-pyrrolidin-2,4-dion und NaOH als Komponenten, so kann der Verlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens durch folgendes Reaktionsschema wiedergegeben werden:

Na(+)

Verwendet man gemäß Verfahren (H_a) 3-(2,4,6-Trimethylphenyl)-5,5-(2-methyl)-pentamethylen-pyrrolidin-2,4-dion und Ethylisocyanat als Ausgangsprodukte, so kann der Reaktionsverlauf durch folgendes Schema wiedergegeben werden:

Verwendet man gemäß Verfahren (H_b) 3-(2,4,6-Trimethylphenyl)-5,5-(3,4-dimethyl)-pentamethylen-pyrrolidin-2,4-dion und Dimethylcarbamidsäurechlorid als Ausgangsprodukte, so kann der Reaktionsverlauf durch folgendes Schema wiedergegeben werden:

Die bei den erfindungsgemäßen Verfahren (A) als Ausgangsstoffe benötigten Verbindungen der Formel (II)

A
$$CO_2R^8$$
 X H N O T N

30

in welcher

A, B, X, Y, Z, n und R⁸ die oben angegebene Bedeutung haben, sind neu und Gegenstand einer nicht zum veröffentlichten Stand der Technik gehörenden Patentanmeldung der Anmelderin (vgl. die Deutsche Patentanmeldung P).

Man erhält z.B. Acyl-aminosäureester der Formel (II), wenn man Aminosäurederivate der Formel (XIV),

A CO₂1

(XIV)

15

20

10

in welcher

R9'

für Wasserstoff (XIVa) und Alkyl (XIVb) steht

und

A und B die oben angegebene Bedeutung haben mit Phenylessigsäurehalogeniden der Formel (XV)

25

$$\begin{array}{c} X \\ \\ Z_n \end{array}$$
 COHal (XV)

30

35

in welcher

X, Y, Z und n

die oben angegebene Bedeutung haben und

Hal

für Chlor oder Brom steht,

acyliert (Chem. Reviews <u>52</u>, 237-416 (1953); Bhattacharya, Indien J. Chem. <u>6</u>, 341-5, 1968) oder wenn man Acylaminosäuren der Formel (IIa),

40

45

o in welcher

A, B, X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben,

und

R⁹

für Wasserstoff steht,

verestert (Chem. Ind. (London) 1568 (1968)).

Die substituierten Cyclohexylaminocarbonsäuren der Formel (XIVa) sind im allgemeinen nach der Bucherer-Bergs-Reaktion oder nach der Strecker-Synthese erhältlich und fallen dabei jeweils in unterschiedlichen Isomerenformen an. So erhält man nach den Bedingungen der Bucherer-Bergs-Reaktion vorwiegend die Isomeren (im folgenden der Einfachheit halber β bezeichnet), in welchen die Reste R und

die Carboxylgruppe äquatorial stehen während nach den Bedingungen der Strecker-Synthese vorwiegend die Isomeren (im folgenden der Einfachheit halber als a bezeichnet) anfallen, bei denen die Aminogruppe und die Reste R äquatorial stehen.

5

10

 $\begin{matrix} R & H & CO_2H \\ R & NH_2 \end{matrix}$

Bucher-Bergs-Synthese (β-Isomeres)

Strecker-Synthese (\alpha-Isomeres)

15

(L. Munday, J. Chem. Soc. 4372 (1961); J.T. Eward, C. Jitrangeri, Can. J. Chem. <u>53</u>, 3339 (1975). Weiterhin lassen sich die bei den obigen Verfahren (A) verwendeten Ausgangsstoffe der Formel (II)

20

25

30

in welcher

A, B, X, Y, Z, n und R8 die oben angegebene Bedeutung haben, herstellen, wenn man Aminonitrile der Formel (XVI)

35

$$\begin{array}{c}
A \\
B \\
C \longrightarrow N
\end{array}$$
(XVI)

40

in welcher

A und B dier oben angegebene Bedeutung haben, mit Phenylessigsäurehalogeniden der Formel (XV)

45

50

$$\begin{array}{c} X \\ \\ X \\ \\ Z_n \end{array}$$

55

in welcher

X, Y, Z und n Hal

die oben angegebene Bedeutung haben und für Chlor oder Brom steht,

zu Verbindungen der Formel (XVII)

in welcher

5

A, B, X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben,

umsetzt, die anschließend einer schwefelsauren Alkoholyse unterworfen werden.

Die Verbindungen der Formel (XVII) sind ebenfalls neu und Gegenstand einer nicht zum veröffentlichtem Stand der Technik gehörenden Patentanmeldung der Anmelderin (vgl. die Deutsche Patentanmeldung P).

Beispielhaft aber nicht begrenzend seien außer den bei den Herstellungsbeispielen genannten Zwischenprodukten die folgenden Verbindungen der Formel (II) genannt:

N-(2,4-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-2-methyl-cyclohexancarbonsäuremethylester,

N-(2,4-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-3-methyl-cyclohexancarbonsäuremethylester,

N-(2,4-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-4-methyl-cyclohexancarbonsäuremethylester,

N-(2,4-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-3,4-dimethyl-cyclohexancarbonsäuremethylester,

N-(2,4-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-4-ethylcyclohexancarbonsäuremethylester,

N-(2,4-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-4-isopropyl-cyclohexancarbonsäuremethylester,

N-(2,4-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-4-tert-butyl-cyclohexancarbonsäuremethylester,

N-(2,4-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-4-phenyl-cyclohexancarbonsäuremethylester,

N-(2,6-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-2-methyl-cyclohexancarbonsäuremethylester,

N-(2,6-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-3-methyl-cyclohexancarbonsäuremethylester,

N-(2,6-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-4-methyl-cyclohexancarbonsäuremethylester,

N-(2,6-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-3,4-dimethyl-cyclohexancarbonsäuremethylester,

N-(2,6-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-4-ethyl-cyclohexancarbonsäuremethylester,

N-(2,6-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-4-isopropyl-cyclohexancarbonsäuremethylester,

N-(2,6-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-4-tert-butyl-cyclohexancarbonsäuremethylester,

N-(2,6-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-4-phenyl-cyclohexancarbonsäuremethylester,

N-(2-Chlor-6-fluor-phenyl-acetyl)-1-amino-2-methyl-cyclohexancarbonsäuremethylester,

N-(2-Chlor-6-fluorphenylacetyi)-1-amino-3-methyl-cyclohexancarbonsäure-methylester,

N-(2-Chlor-6-fluorphenylacetyl)-1-amino-4-methyl-cyclohexancarbonsäuree-methylester,

N-(2-Chlor-6-fluorphenylacetyl)-1-amino-3,4-dimethyl-cyclohexancarbonsäure-methylester,

N-(2-Chlor-6-fluorphenylacetyl)-1-amino-4-ethyl-cyclohexancarbonsäure-methylester,

N-(2-Chlor-6-fluorphenylacetyl)-1-amino-4-isopropyl-cyclohexancarbonsäure-methylester,

N-(2-Chlor-6-fluorphenylacetyl)-1-amino-4-tert-butyl-cyclohexancarbonsäure-methylester,

N-(2-Chlor-6-fluorphenylacetyl)-1-amino-4-phenyl-cyclohexancarbonsäure-methylester,

N-(2,4,6-Trimethylphenylacetyl)-1-amino-2-methyl-cyclohexancarbonsäure-methylester,

N-(2,4,6-Trimethylphenylacetyl)-1-amino-3-methyl-cyclohexancarbonsäure-methylester,

N-(2,4,6-Trimethylphenylacetyl)-1-amino-4-methyl-cyclohexancarbonsäure-methylester, N-(2,4,6-Trimethylphenylacetyl)-1-amino-3,4-dimethyl-cyclohexancarbonsäure-methylester,

N-(2,4,6-Trimethylphenylacetyl)-1-amino-4-ethyl-cyclohexancarbonsäure-methylester,

N-(2,4,6-Trimethylphenylacetyl)-1-amino-4-isopropyl-cyclohexancarbonsäure-methylester.

N-(2,4,6-Trimethylphenylacetyl)-1-amino-4-tert-butyl-cyclohexancarbonsäure-methylester,

N-(2,4,6-Trimethylphenylacetyl)-1-amino-4-phenyl-cyclohexancarbonsäure-methylester,

N-(2,4-Dimethylphenylacetyl)-1-amino-2-methyl-cyclohexancarbonsäure-methylester,

N-(2,4-Dimethylphenylacetyl)-1-amino-3-methyl-cyclohexancarbonsäure-methylester, N-(2,4-Dimethylphenylacetyl)-1-amino-4-methyl-cyclohexancarbonsäure-methylester,

N-(2,4-Dimethylphenylacetyl)-1-amino-3,4-dimethyl-cyclohexancarbonsäure-methylester,

N-(2.4-Dimethylphenylacetyl)-1-amino-4-isopropyl-cyclohexancarbonsäure-methylester.

N-(2,4-Dimethylphenylacetyl)-1-amino-4-tert-butyl-cyclohexancarbonsäure-methylester.

```
N-(2,4-Dimethylphenylacetyl)-1-amino-4-phenyl-cyclohexancarbonsäure-methylester.
    Beispielhaft aber nicht begrenzend seien außer den bei den Herstellungsbeispielen genannten Zwi-
schenprodukten die folgenden Verbindungen der Formel (IIa) genannt:
N-(2,4-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-2-methyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,4-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-3-methyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,4-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-4-methyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,4-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-3,4-dimethyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,4-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-4-ethyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,4-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-4-isopropyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2.4-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-4-tert-butyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,4-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-4-phenyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,6-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-2-methyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,6-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-3-methyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,6-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-4-methyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,6-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-3,4-dimethyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,6-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-4-ethyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,6-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-4-isopropyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,6-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-4-tert-butyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,6-Dichlorphenylacetyl)-1-amino-4-phenyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2-Chlor-6-fluorphenylacetyl)-1-amino-2-methyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2-Chlor-6-fluorphenylacetyl)-1-amino-3-methyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2-Chlor-6-fluorphenylacetyl)-1-amino-4-methyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2-Chlor-6-fluorphenylacetyl)-1-amino-3,4-dimethyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2-Chlor-6-fluorphenylacetyl)-1-amino-4-ethyl-cyclohexancarbonsäure.
N-(2-Chlor-6-fluorphenylacetyl)-1-amino-4-isopropyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2-Chlor-6-fluorphenylacetyl)-1-amino-4-tert-butyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2-Chlor-6-fluorphenylacetyl)-1-amino-4-phenyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,4,6-Trimethylphenylacetyl)-1-amino-2-methyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,4,6-Trimethylphenylacetyl)-1-amino-3-methyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,4,6-Trimethylphenylacetyl)-1-amino-4-methyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,4,6-Trimethylphenylacetyl)-1-amino-3,4-dimethyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2.4,6-Trimethylphenylacetyl)-1-amino-4-ethyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,4,6-Trimethylphenylacetyl)-1-amino-4-isopropyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,4,6-Trimethylphenylacetyl)-1-amino-4-tert-butyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,4,6-Trimethylphenylacetyl)-1-amino-4-phenyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,4-Dimethylphenylacetyl)-1-amino-2-methyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,4-Dimethylphenylacetyl)-1-amino-3-methyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,4-Dimethylphenylacetyl)-1-amino-4-methyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,4-Dimethylphenylacetyl)-1-amino-3,4-dimethyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,4-Dimethylphenylacetyl)-1-amino-4-ethyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,4-Dimethylphenylacetyl)-1-amino-4-isopropyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,4-Dimethylphenylacetyl)-1-amino-4-tert-butyl-cyclohexancarbonsäure,
N-(2,4-Dimethylphenylacetyl)-1-amino-4-phenyl-cyclohexancarbonsäure.
```

Verbindungen der Formel (IIa) sind beispielsweise aus den Phenylessigsäurehalogeniden der Formel (XV) und Aminosäuren der Formel (XIVa) nach Schotten-Baumann (Organikum, 9. Auflage, 446 (1970) VEB Deutscher Verlag der Wissenschaften, Berlin) erhältlich.

Die zur Durchführung der erfindungsgemäßen Verfahren (B), (C), (D), (E), (F), (G) und (H) außerdem als Ausgangsstoffe benötigten Säurehalogenide der Formel (III), Carbonsäureanhydride der Formel (IV), Chlorameisensäureester oder Chlorameisensäurethioester der Formel (V), Chlormonothioameisensäureester oder Chlordithioameisensäureester der Formel (VI), Alkylhalogenide der Formel (VII), Sulfonsäurechloride der Formel (VIII), Phosphorverbindungen der Formel (IX) und Metallhydroxide oder Amine der Formel (X) und (XI) und Isocyanate oder Carbamidsäurechlorid der Formel (XIIII) sind allgemein bekannte Verbindungen der organischen bzw. anorganischen Chemie.

Das Verfahren (A) ist dadurch gekennzeichnet, daß Verbindungen der Formel (II) in welcher A, B, X, Y, Z, n und R⁸ die oben angegebene Bedeutung haben, in Gegenwart von Basen einer intramolekularen Kondensation unterwirft.

Als Verdünnungsmittel können bei dem erfindungsgemäßen Verfahren (A) alle inerten organischen Solventien eingesetzt werden. Vorzugsweise verwendbar sind Kohlenwasserstoffe, wie Toluol und Xylol,

ferner Ether, wie Dibutylether, Tetrahydrofuran, Dioxan, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, außerdem polare Lösungsmittel, wie Dimethylsulfoxid, Sulfolan, Dimethylformamid und N-Methyl-pyrrolidon, sowie Alkohole wie Methanol, Ethanol, Propanol, Isopropanol, Butanol, iso-Butanol und tert.-Butanol.

Als Basen (Deprotonierungsmittel) können bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (A) alle üblichen Protonenakzeptoren eingesetzt werden. Vorzugsweise verwendbar sind Alkalimetall- und Erdalkalimetall-oxide, -hydroxide und -carbonate, wie Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Magnesiumoxid, Calciumoxid, Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat und Calciumcarbonat, Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat und Calciumcarbonat, die auch in Gegenwart von Phasentransferkatalysatoren wie z.B. Triethylbenzylammoniumchlorid, Tetrabutylammoniumbromid, Adogen 464 oder TDA 1-) eingesetzt werden können. Weiterhin können

Alkalimetalle wie Natrium oder Kalium verwendet werden. Ferner sind Alkalimetall- und Erdalkalimetallamide und -hydride, wie Natriumamid, Natriumhydrid und Calciumhydrid, und außerdem auch Alkalimetallalkoholate, wie Natrium-methylat, Natriumethylat und Kalium-tert.-butylat einsetzbar.

Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (A) innerhalb eines größeren Bereiches variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen 0°C und 250°C, vorzugsweise zwischen 50°C und 150°C.

Adogen 464 = Methyltrialkyl(C₈-C₁₀)ammoniumchlorid

TDA 1 = Tris-(methoxyethoxyethyl)-amin

20

Das erfindungsgemäße Verfahren (A) wird im allgemeinen unter Normaldruck

durchgeführt. Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (A) setzt man die Reaktionskomponenten der Formeln (II) und die deprotonierenden Basen im allgemeinen in etwa doppeltäquimolaren Mengen ein. Es ist jedoch auch möglich, die eine oder andere Komponente in einem größeren Überschuß (bis zu 3 Mol) zu verwenden.

Das Verfahren (Ba) ist dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der Formel (Ia) mit Carbonsäurehalogeniden der Formel (III) umsetzt.

Als Verdünnungsmittel können bei dem erfindungsgemäßen Verfahren (Ba) bei Verwendung der Säurehalogenide alle gegenüber diesen Verbindungen inerten Solventien eingesetzt werden. Vorzugsweise verwendbar sind Kohlenwasserstoffe, wie Benzin, Benzol, Toluol, Xylol und Tetralin, ferner Halogenkohlenwasserstoffe, wie Methylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, außerdem Ketone, wie Aceton und Methylisopropylketon, weiterhin Ether, wie Diethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, darüberhinaus Carbonsäureester, wie Ethylacetat, und auch stark polare Solventien, wie Dimethylsulfoxid und Sulfolan. Wenn die Hydrolysestabilität des Säurehalogenids es zuläßt, kann die Umsetzung auch in Gegenwart von Wasser durchgeführt werden.

Verwendet man die entsprechenden Carbonsäurehalogenide so kommen als Säurebindemittel bei der Umsetzung nach dem erfindungsgemäßen Verfahren (Ba) alle üblichen Säureakzeptoren in Betracht. Vorzugsweise verwendbar sind tertiäre Amine, wie Triethylamin, Pyridin, Diazabiyclooctan (DABCO), Diazabicycloundecen (DBU), Diazabicyclononen (DBN), Hünig-Base und N,N-Dimethyl-anilin, ferner Erdalkalimetalloxide, wie Magnesium- und Calciumoxid, außerdem Alkali- und Erdalkali-metall-carbonate, wie Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat und Calciumcarbonat sowie Alkalihydroxide wie Natriumhydroxid und Kaliumhydroxid.

Die Reaktionstemperaturen können auch bei dem erfindungsgemäßen Verfahren (Ba) auch bei der Verwendung von Carbonsäurehalogeniden innerhalb eines größeren Bereiches variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen -20°C und +150°C, vorzugsweise zwischen 0°C und 100°C.

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (Ba) werden die Ausgangsstoffe der Formel (Ia) und das Carbonsäurehalogenid der Formel (III) im allgemeinen in angenähert äquivalenten Mengen verwendet. Es ist jedoch auch möglich, das Carbonsäureanhydrid in einem größeren Überschuß (bis zu 5 Mol) einzusetzen. Die Aufarbeitung erfolgt nach üblichen Methoden.

Das Verfahren (Bß) ist dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der Formel (la) mit Carbonsäurehydriden der Formel (IV) umsetzt.

Verwendet man bei dem erfindungsgemäßen Verfahren (Bß) als Reaktionskomponente der Formel (IV) Carbonsäureanhydride, so können als Verdünnungsmittel vorzugsweise diejenigen Verdünnungsmittel verwendet werden, die auch bei der Verwendung von Säurehalogeniden vorzugsweise in Betracht kommen. Im übrigen kann auch ein im Überschuß eingesetztes Carbonsäurehydrid gleichzeitig als Verdünnungsmittel fungieren.

Die Reaktionstemperaturen können bei dem erfindungsgemäßen Verfahren (B β) auch bei der Verwendung von Carbonsäureanhydriden innerhalb eines größeren Bereiches variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen - 20 °C und +150 °C, vorzugsweise zwischen 0 °C und 100 °C.

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens werden die Ausgangsstoffe der Formel (Ia) und das Carbonsäureanhydrid der Formel (IV) im allgemeinen in angenähert äquivalenten Mengen verwendet. Es ist jedoch auch möglich, das Carbonsäureanhydrid in einem größeren Überschuß (bis zu 5 Mol) einzusetzen. Die Aufarbeitung erfolgt nach üblichen Methoden.

Im allgemeinen geht man so vor, daß man Verdünnungsmittel und im Überschuß vorhandenes Carbonsäureanhydrid sowie die entstehende Carbonsäure durch Destillation oder durch Waschen mit einem organischen Lösungsmittel oder mit Wasser entfernt.

Das Verfahren (C) ist dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der Formel (la) mit Chlorameisensäureestern oder Chlorameisensäurethiolestern der Formel (V) umsetzt.

10

35

40

Verwendet man die entsprechenden Chlorameisensäureester bzw. Chlorameisensäurethiolester so kommen als Säurebindemittel bei der Umsetzung nach dem erfindungsgemäßen Verfahren (C) alle üblichen Säureakzeptoren in Betracht. Vorzugsweise verwendbar sind tertiäre Amine, wie Triethylamin, Pyridin, DABCO, DBU, DBA, Hünig-Base und N,N-Dimethyl-anilin, ferner Erdalkalimetalloxide, wie Magnesium- und Calciumoxid, außerdem Alkali- und Erdalkalimetallcarbonate, wie Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat und Calciumcarbonat sowie Alkalihydroxide wie Natriumhydroxid und Kaliumhydroxid.

Als Verdünnungsmittel können bei dem erfindungsgemäßen Verfahren (C) bei Verwendung der Chlorameisensäureester bzw. Chlorameisensäurethiolester alle gegenüber diesen Verbindungen inerten Solventien eingesetzt werden. Vorzugsweise verwendbar sind Kohlenwasserstoffe, wie Benzin, Benzol, Toluol, Xylol und Tetralin, ferner Halogenkohlenwasserstoffe, wie Methylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenwasserstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, außerdem Ketone, wie Aceton und Methylisopropylketon, weiterhin Ether, wie Diethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, darüberhinaus Carbonsäureester, wie Ethylacetat, und auch stark polare Solventien, wie Dimethylsulfoxid und Sulfolan.

Bei Verwendung der Chlorameisensäureester bzw. Chlorameisensäurethiolester als Carbonsäure-Derivate der Formel (V) können die Reaktionstemperaturen bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (C) innerhalb eines größeren Bereiches variiert werden. Arbeitet man in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und eines Säurebindemittels, so liegen die Reaktionstemperaturen im allgemeinen zwischen -20°C und +100°C, vorzugsweise zwischen 0°C und 50°C.

Das erfindungsgemäße Verfahren (C) wird im allgemeinen unter Normaldruck durchgeführt.

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (C) werden die Ausgangsstoffe der Formel (Ia) und der entsprechende Chlorameisensäureester bzw. Chlorameisensäurethiolester der Formel (V) im allgemeinen in angenähert äquivalenten Mengen verwendet. Es ist jedoch auch möglich, die eine oder andere Komponente in einem größeren Überschuß (bis zu 2 Mol) einzusetzen. Die Aufarbeitung erfolgt dann nach üblichen Methoden. Im allgemeinen geht man so vor, daß man ausgefallene Salze entfernt und das verbleibende Reaktionsgemisch durch Abziehen des Verdünnungsmittels einengt.

Beim Herstellungsverfahren (D) setzt man pro Mol Ausgangsverbindung der Formel (la) ca. 1 Mol Chlormonothioameisensäureester bzw. Chlordithioameisensäureester der Formel (VI) bei 0 bis 120 °C, vorzugsweise bei 20 bis 60 °C um.

Als gegebenenfalls zugesetzte Verdünnungsmittel kommen alle inerten polaren organischen Lösungsmittel in Frage, wie Ether, Amide, , Sulfone, Sulfoxide.

Vorzugsweise werden Dimethylsulfoxid, Tetrahydrofuran, Dimethylformamid, Dimethylsulfid eingesetzt.

Stellt man in einer bevorzugten Ausführungsform durch Zusatz von starken Deprotonierungsmitteln wie z.B. Natriumhydrid oder Kaliumtertiärbutylat das Enolatsalz der Verbindung la dar, kann auf den weiteren Zusatz von Säurebindemitteln verzichtet werden.

Werden Säurebindemittel eingesetzt, so kommen übliche anorganische oder organische Basen in Frage, beispielhaft seien Natriumhydroxid, Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat, Pyridin, Triethylamin aufgeführt.

Die Reaktion kann bei Normaldruck oder unter erhöhtem Druck durchgeführt werden, vorzugsweise wird bei Normaldruck gearbeitet. Die Aufarbeitung geschieht nach üblichen Methoden.

Beim Herstellungsverfahren (D_B) setzt man pro Mol Ausgangsverbindung der Formel (Ia) die äquimolare Menge bzw. einen Überschuß Schwefelkohlenstoff zu. Man arbeitet hierbei vorzugsweise bei Temperaturen von 0 bis 50 °C und insbesondere bei 20 bis 30 °C.

Oft ist es zweckmäßig zunächst aus der Verbindung der Formel (la) durch Zusatz eines Deprotonierungsmittels (wie z.B. Kaliumtertiärbutylat oder Natriumhydrid) das entsprechende Salz herzustellen. Man setzt die Verbindung (la) solange mit Schwefelkohlenstoff um, bis die Bildung der Zwischenverbindung abgeschlossen ist, z.B. nach mehrstündigem Rühren bei Raumtemperatur.

Die weitere Umsetzung mit dem Alkylhalogenid der Formel (VII) erfolgt vorzugsweise bei 0 bis 70°C und insbesondere bei 20 bis 50°C. Hierbei wird mindestens die äquimolare Menge Alkylhalogenid eingesetzt.

Man arbeitet bei Normaldruck oder unter erhöhtem Druck, vorzugsweise bei Normaldruck.

Die Aufarbeitung erfolgt wiederum nach üblichen Methoden.

10

25

35

Beim Herstellungsverfahren (E) setzt man pro Mol Ausgangsverbindung der Formel (la) ca. 1 Mol Sulfonsäurechlorid (VIII) bei -20 bis 150 °C, vorzugsweise bei 0 bis 70 °C um.

Als gegebenenfalls zugesetzte Verdünnungsmittel kommen alle inerten polaren organischen Lösungsmittel in Frage wie Ether, Amide, Nitrile, , Sulfone, Sulfoxide oder halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid.

Vorzugsweise werden Dimethylsulfoxid, Tetrahydrofuran, Dimethylformamid, Methylenchlorid eingesetzt.

Stellt man in einer bevorzugten Ausführungsform durch Zusatz von starken Deprotonierungsmitteln (wie z.B. Natriumhydrid oder Kaliumtertiärbutylat) das Enolatsalz der Verbindung la dar, kann auf den weiteren Zusatz von Säurebindemitteln verzichtet werden.

Werden Säurebindemittel eingesetzt, so kommen übliche anorganische oder organische Basen in Frage, beispielhaft seien Natriumhydroxid, Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat, Pyridin, Triethylamin aufgeführt.

Die Reaktion kann bei Normaldruck oder unter erhöhtem Druck durchgeführt werden, vorzugsweise wird bei Normaldruck gearbeitet. Die Aufarbeitung geschieht nach üblichen Methoden.

Beim Herstellungsverfahren (F) setzt man zum Erhalt von Verbindungen der Struktur (le) auf 1 Mol der Verbindung (la), 1 bis 2, vorzugsweise 1 bis 1,3 Mol der Phosphorverbindung der Formel (IX) bei Temperaturen zwischen -40 °C und 150 °C, vorzugsweise zwischen -10 und 110 °C um.

Als gegebenenfalls zugesetzte Verdünnungsmittel kommen aller inerten, polaren organischen Lösungsmittel in Frage wie Ether, Amide, Nitrile, Alkohole, Sulfone, Sulfoxide etc.

Vorzugsweise werden Acetonitril, Dimethylsulfoxid, Tetrahydrofuran, Dimethylformamid, Methylenchlorid eingesetzt.

Als gegebenenfalls zugesetzte Säurebindemittel kommen übliche anorganische oder organische Basen in Frage wie Hydroxide, Carbonate. Beispielhaft seien Natriumhydroxid, Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat, Pyridin, Triethylamin aufgeführt.

Die Umsetzung kann bei Normaldruck oder unter erhöhtem Druck durchgeführt werden, vorzugsweise wird bei Normaldruck gearbeitet. Die Aufarbeitung geschieht nach üblichen Methoden der organischen Chemie. Die Reinigung der anfallenden Endprodukte geschieht vorzugsweise durch Kristallisation, chromatographische Reinigung oder durch sogenanntes "Andestillieren", d.h. Entfernung der flüchtigen Bestandteile im Vakuum.

Das Verfahren (G) ist dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der Formel (Ia) mit Metallhydroxiden (X) oder Aminen (XI) umsetzt.

Als Verdünnungsmittel können bei dem erfindungsgemäßen Verfahren vorzugsweise Ether wie Tetrahydrofuran, Dioxan, Diethylether oder aber Alkohole wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, aber auch Wasser eingesetzt werden. Das erfindungsgemäße Verfahren (G) wird im allgemeinen unter Normaldruck durchgeführt. Die Reaktionstemperaturen liegen im allgemeinen zwischen -20°C und 100°C, vorzugsweise zwischen 0°C und 50°C.

Bei Herstellungsverfahren (H_a) setzt man pro Mol Ausgangsverbindung der Formel (Ia) ca. 1 Mol Isocyanat der Formel (XII) bei 0 bis 100 °C, vorzugsweise bei 20 bis 50 °C um.

Als gegebenenfalls zugesetzte Verdünnungsmittel kommen alle inerten organischen Lösungsmittel in frage, wie Ether, Amide, Nitrile, Sulfone, Sulfoxide.

Gegebenenfalls können Katalysatoren zur Beschleunigung der Reaktion zugesetzt werden. Als Katalysatoren können sehr vorteilhaft zinnorganische Verbindungen, wie z.B. Dibutylzinndilaurat eingesetzt werden. Es wird vorzugsweise bei Normaldruck gearbeitet.

Beim Herstellungsverfahren (H_b) setzt man pro Mol Ausgangsverbindung der Formel (Ia) ca. 1 Mol Carbamidsäurechlorid der Formel (XIII) bei 0 bis 150 °C, vorzugsweise bei 20 bis 70 °C um.

Als gegebenenfalls zugesetzte Verdünnungsmittel kommen alle inerten polaren organischen Lösungsmittel in Frage wie Ether, Amide, Sulfone oder Sulfoxide.

Vorzusweise werden Dimethylsulfoxid, Tetrahydrofuran, Dimethylformamid oder Methylenchlorid eingesetzt

Stellt man in einer bevorzugten Ausführungsform durch Zusatz von starken Deprotonierungsmitteln (wie z.B. Natriumhydrid oder Kaliumtertiärbutylat) das Enolatsalz der Verbindung (la) dar, kann auf den weiteren Zusatz von Säurebindemitteln verzichtet werden.

Werden Säurebindemittel eingesetzt, so kommen übliche anorganische oder organische Basen in Frage, beispielhaft seien Natriumhydroxid, Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat, Triethylamin oder Pyridin genannt.

Die Reaktion kann bei Normaldruck oder unter erhöhtem Druck durchgeführt werdern, vorzugsweise wird bei Normaldruck gearbeitet. Die Aufarbeitung geschieht nach üblichen Methoden.

Die Wirkstoffe eignen sich zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen, vorzugsweise Arthropoden und Nematoden, insbesondere Insekten und Spinnentieren, die in der Landwirtschaft, in Forsten, im Vorrats- und Materialschutz sowie auf dem Hygienesektor vorkommen. Sie sind gegen normal sensible und resistente Arten sowie gegen alle oder einzelne Entwicklungsstadien wirksam. Zu den oben erwähnten Schädlingen gehören:

Aus der Ordnung der Isopoda z.B. Oniscus asellus, Armadillidium vulgare, Porcellio scaber.

Aus der Ordnung der Diplopoda z.B. Blaniulus guttulatus

Aus der Ordnung der Chilopoda z.B. Geophilus carpophagus, Scutigera spec.

Aus der Ordnung der Symphyla z.B. Scutigerella immaculata.

Aus der Ordnung der Thysanura z.B. Lepisma saccharina.

Aus der Ordnung der Collembola z.B. Onychiurus armatus.

Aus der Ordnung der Orthoptera z.B. Blatta orientalis, Periplaneta americana, Leucophaea maderae, Blattella germanica, Acheta domesticus, Gryllotalpa spp., Locusta migratoria migratorioides, Melanoplus differentialis, Schistocerca gregaria.

Aus der Ordnung der Dermaptera z.B. Forficula auricularia.

Aus der Ordnung der Isoptera z.B. Reticulitermes spp..

25

Aus der Ordnung der Anoplura z.B. Phylloxera vastatrix, Pemphigus spp., Pediculus humanus corporis, Haematopinus spp., Linognathus spp..

Aus der Ordnung der Mallophaga z.B. Trichodectes spp., Damalinea spp.

Aus der Ordnung der Thysanoptera z.B. Hercinothrips femoralis, Thrips tabaci.

Aus der Ordnung der Heteroptera z.B. Eurygaster spp., Dysdercus intermedius, Piesma quadrata, Cimex lectularius, Rhodnius prolixus, Triatoma spp.

Aus der Ordnung der Homoptera z.B. Aleurodes brassicae, Bemisia tabaci, Trialeurodes vaporariorum, Aphis gossypii, Brevicoryne brassicae, Cryptomyzus ribis, Aphis fabae, Doralis pomi, Eriosoma lanigerum, Hyalopterus arundinis, Macrosiphum avenae, Myzus spp., Phorodon humuli, Rhopalosiphum padi, Empoasca spp., Euscelis bilobatus, Nephotettix cincticeps, Lecanium corni, Saissetia oleae, Laodelphax striatellus, Nilaparvata lugens, Aonidiella aurantii, Aspidiotus hederae, Pseudococcus spp. Psylla spp.

Aus der Ordnung der Lepidoptera z.B. Pectinophora gossypiella, Bupalus piniarius, Cheimatobia brumata, Lithocolletis blancardella, Hyponomeuta padella, Plutella maculipennis, Malacosoma neustria, Euproctis chrysorrhoea, Lymantria spp. Bucculatrix thurberiella, Phyllocnistis citrella, Agrotis spp., Euxoa spp., Feltia spp., Earias insulana, Heliothis spp., Spodoptera exigua, Mamestra brassicae, Panolis flammea, Prodenia litura, Spodoptera spp., Trichoplusia ni, Carpocapsa pomonella, Pieris spp., Chilo spp., Pyrausta nubilalis, Ephestia kuehniella, Galleria mellonella, Tineola bisselliella, Tinea pellionella, Hofmannophila pseudospretella, Cacoecia podana, Capua reticulana, Choristoneura fumiferana, Clysia ambiguella, Homona magnanima, Tortrix viridana.

Aus der Ordnung der Coleoptera z.B. Anobium punctatum, Rhizopertha dominica, Acanthoscelides obtectus, Acanthoscelides obtectus, Hylotrupes bajulus, Agelastica alni, Leptinotarsa decemlineata, Phaedon cochleariae, Diabrotica spp., Psylliodes chrysocephala, Epilachna varive stis, Atomaria spp., Oryzaephilus surinamensis, Antho nomus spp., Sitophilus spp., Otiorrhynchus sulcatus, Cosmopolites sordidus, Ceuthorrhynchus assimilis, Hypera postica, Dermestes spp., Trogoderma spp., Anthrenus spp., Attagenus spp., Lyctus spp., Meligethes aeneus, Ptinus spp., Niptus hololeucus, Gibbium psylloides, Tribolium spp., Tenebrio molitor, Agriotes spp., Cono derus spp., Melolontha melolontha, Amphimallon solsti tialis, Costelytra zealandica.

Aus der Ordnung der Hymenoptera z.B. Diprion spp., Hoplocampa spp., Lasius spp., Monomorium pharaonis, Vespa spp.

Aus der Ordnung der Diptera z.B. Aedes spp., Anopheles spp., Culex spp., Drosophila melanogaster, Musca spp., Fannia spp., Calliphora erythrocephala, Lucilia spp., Chrysomyia spp., Cuterebra spp., Gastrophilus spp., Hyppobosca spp., Stomoxys spp., Oestrus spp., Hypoderma spp., Tabanus spp., Tannia spp., Bibio hortulanus, Oscinella frit, Phorbia spp., Pegomyia hyoscyami, Ceratitis capitata, Dacus oleae, Tipula paludosa.

Aus der Ordnung der Siphonaptera z.B. Xenopsylla cheopis, Ceratophyllus spp..

Aus der Ordnung der Arachnida z.B. Scorpio maurus, Latrodectus mactans.

Aus der Ordnung der Acarina z.B. Acarus siro, Argas spp., Ornithodoros spp., Dermanyssus gallinae, Eriophyes ribis, Phyllocoptruta oleivora, Boophilus spp., Rhipicephalus spp., Amblyomma spp., Hyalomma spp., Ixodes spp., Psoroptes spp., Chorioptes spp., Sarcoptes spp., Tarsonemus spp., Bryobia praetiosa, Panonychus spp., Tetranychus spp..

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe zeichnen sich durch eine hohe insektizide und akarizide Wirksamkeit aus.

Sie lassen sich mit besonders gutem Erfolg zur Bekämpfung von pflanzenschädigenden Insekten, wie beispielsweise gegen die Larven des Meerettichblattkäfers (Phaedon cochleariae) oder gegen die Larven der grünen Reiszikade (Nephotettix cincticeps) gegen die Raupen der Kohlschabe Plutella maculipennis.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können weiterhin als Defoliants, Desiccants, Krautabtötungsmittel und insbesondere als Unkrautvernichtungsmittel verwendet werden. Unter Unkraut im weitesten Sinne sind alle Pflanzen zu verstehen, die an Orten aufwachsen, wo sie unerwünscht sind. Ob die erfindungsgemäßen Stoffe als totale oder selektive Herbizide wirken, hängt im wesentlichen von der angewendeten Menge ab.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können z.B. bei den folgenden Pflanzen verwendet werden:

<u>Dikotyle Unkräuter der Gattungen:</u> Sinapis, Lepidium, Galium, Stellaria, Matricaria, Anthemis, Galinsoga,
Chenopodium, Urtica, Senecio, Amaranthus, Portulaca, Xanthium, Convolvulus, Ipomoea, Polygonum, Sesbania, Ambrosia, Cirsium, Carduus, Sonchus, Solanum, Rorippa, Rotala, Lindernia, Lamium, Veronica,
Abutilon, Emex, Datura, Viola, Galeopsis, Papaver, Centaurea, Trifolium, Ranunculus, Taraxacum.

Dikotyle Kulturen der Gattungen: Gossypium, Glycine, Beta, Daucus, Phaseolus, Pisum, Solanum, Linum, Ipomoea, Vicia, Nicotiana, Lycopersicon, Arachis, Brassica, Lactuca, Cucumis, Cucurbita.

Monokotyle Unkräuter der Gattungen: Echinochloa, Setaria, Panicum, Digitaria, Phleum, Poa, Festuca, Eleusine, Brachiaria, Lolium, Bromus, Avena, Cyperus, Sorghum, Agropyron, Cynodon, Monochoria, Fimbristylis, Sagittaria, Eleocharis, Scirpus, Paspalum, Ischaemum, Sphenoclea, Dactyloctenium, Agrostis, Alopecurus, Apera.

Monokotyle Kulturen der Gattungen: Oryza, Zea, Triticum, Hordeum, Avena, Secale, Sorghum, Panicum, Saccharum, Ananas, Asparagus, Allium. Die Verwendung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe ist jedoch keineswegs auf diese

Gattungen beschränkt, sondern erstreckt sich in gleicher Weise auch auf andere Pflanzen.

Die Verbindungen eignen sich in Abhängigkeit von der Konzentration zur Totalunkrautbekämpfung z.B. auf Industrie- und Gleisanlagen und auf Wegen und Plätzen mit und ohne Baumbewuchs. Ebenso können die Verbindungen zur Unkrautbekämpfung in Dauerkulturen, z.B. Forst, Ziergehölz-, Obst-, Wein-, Citrus-, Nuß-, Bananen-, Kaffee-, Tee-, Gummi-, Ölpalm-, Kakao-, Beerenfrucht- und Hopfenanlagen, auf Zier- und Sportrasen und Weideflächen und zur selektiven Unkrautbekämpfung in einjährigen Kulturen eingesetzt werden.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe eignen sich sehr gut zur selektiven Bekämpfung monokotyler Unkräuter in dikotylen Kulturen im Vor- und Nachauflaufverfahren. Sie können beispielsweise in Baumwolle oder Zuckerrüben mit sehr gutem Erfolg zur Bekämpfung von Schadgräsern eingesetzt werden.

Die Wirkstoffe können in die üblichen Formulierungen überführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Spritzpulver, Suspensionen, Pulver, Stäubemittel, Pasten, lösliche Pulver, Granulate, Suspensions-Emulsions-Konzentrate, Wirkstoffimprägnierte Natur- und synthetische Stoffe sowie Feinstverkapselungen in polymeren Stoffen.

Diese Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Vermischen der Wirkstoffe mit Streckmitteln, also flüssigen Lösungsmitteln und/oder festen Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von oberflächenaktiven Mitteln, also Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln und/oder schaumerzeugenden Mitteln.

Im Falle der Benutzung von Wasser als Streckmittel können z.B. auch organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden. Als flüssige Lösungsmittel kommen im wesentlichen in Frage: Aromaten, wie Xylol, Toluol, oder Alkylnaphthaline, chlorierte Aromaten und chlorierte aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzole, Chlorethylene oder Methylenchlorid, aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Cyclohexan oder Paraffine, z.B. Erdölfraktionen, mineralische und pflanzliche Öle, Alkohole, wie Butanol oder Glykol sowie deren Ether und Ester, Ketone wie Aceton, Methylethylketon, Methylisobutylketon oder Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel, wie Dimethylformamid und Dimethylsulfoxid, sowie Wasser.

Als feste Trägerstoffe kommen in Frage:

10

25

z.B. Ammoniumsalze und natürliche Gesteinsmehle, wie Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide, Quarz, Attapulgit, Montmorillonit oder Diatomeenerde und synthetische Gesteinsmehle, wie hochdisperse Kieselsäure, Aluminiumoxid und Silikate, als feste Trägerstoffe für Granulate kommen in Frage: z.B. gebrochene und fraktionierte natürliche Gesteine wie Calcit, Marmor, Bims, Sepiolith, Dolomit sowie synthetische Granulate aus anorganischen und organischen Mehlen sowie Granulate aus organischem Material wie Sägemehl, Kokosnußschalen, Maiskolben und Tabakstengeln; als Emulgier- und/oder schaumerzeugende Mittel kommen in Frage: z.B. nichtionogene und anionische Emulgatoren, wie Polyoxyethylen-Fettsäure-Ester, Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, z.B. Alkylaryl-polyglykolether, Alkylsulfonate, Alkylsulfate, Arylsulfonate sowie Einweißhydrolysate; als Dispergiermittel kommen in Frage: z.B. Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Es können in den Formulierungen Haftmittel wie Carboxymethylcellulose, natürliche und synthetische pulvrige, körnige oder latexförmige Polymere verwendet werden, wie Gummiarabicum, Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, sowie natürliche Phospholipide, wie Kephaline und Lecithine und synthetische Phospholipide. Weitere Additive können mineralische und vegetabile Öle sein.

Es können Farbstoffe wie anorganische Pigmente, z.B. Eisenoxid, Titanoxid, Ferrocyanblau und organische Farbstoffe, wie Alizarin-, Azo- und Metallphthalocyaninfarb-stoffe und Spurennährstoffe wie Salze von Eisen, Mangan, Bor, Kupfer, Kobalt, Molybdän und Zink verwendet werden.

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95 Gew.-% Wirkstoff, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 %.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können als solche oder in ihren Formulierungen auch in Mischung mit bekannten Herbiziden zur Unkrautbekämpfung Verwendung finden, wobei Fertigformulierungen oder Tankmischungen möglich sind.

Für die Mischungen kommen bekannte Herbizide wie z.B. 1-Amino-6-ethylthio-3-(2,2-dimethylpropyl)-1,3,5-triazin-2,4(1H,3H)-dion (AMETHYDIONE) oder N-(2-Benzthiazolyl)-N,N'-dimethyl-harnstoff (META-BENZTHIAZURON) zur Unkrautbekämpfung in Getreide; 4-Amino-3-methyl-6-phenyl-1,2,4-triazin-5(4H)-on (METAMITRON) zur Unkrautbekämpfung in Zuckerrüben und 4-Amino-6-(1,1-dimethylethyl)-3-methylthio-1.2.4-triazin-5(4H)-on (METRIBUZIN) zur Unkrautbekämpfung in Sojabohnen, in Frage. Weiterhin kommen 2,4-Dichlorphenoxyessigsäure (2,4-D); 4-(2,4-Dichlorphenoxy)-buttersäure (2,4-DB); 2,4-Dichlorphenoxypropionsäure (2,4-DP); 3-Isopropyl-2,1,3-benzothiadiazin-4-on-2,2-dioxid (BENTAZON); Methyl-5-(2,4-dichlorphenoxy)-2-nitrobenzoat (BIFENOX); 3,5-Dibrom-4-hydroxy-benzonitril (BROMOXYNIL); 2-Chlor-N- [(4-methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl)-amino]-carbonyl -benzolsulfonamid (CHLORSULFURON); 2-[4-(2,4-Dichlorphenoxy)-phenoxy]-propionsäure, deren Methyl- oder deren Ethylester (DICLOFOPMETHYL); 4-Amino-6-t-butyl-3-ethylthio-1,2,4-triazin-5(4H)-on (ETHIOZIN); 2- 4-[(6-Chlor-2-benzoxazolyl)-oxyl-phenoxy - propansäure, deren Methyl- oder deren Ethylester (FENOXAPROP); [(4-Amino-3,5-dichlor-6-fluor-2-pyridinyl)oxyl-essigsäure bzw. deren 1-Methylheptylester (FLUROXYPYR); Methyl-2-[4,5-dihydro-4-methyl-4-(1-methylethyl)-5-oxo-1H-imidazol-2-yl]-4(5)-methylbenzoat (IMAZAMETHABENZ); 3,5-Diiod-4-hydroxybenzonitril (IOXYNIL); N,N-Dimethyl-N'-(4-isopropylphenyl)-harnstoff (ISOPROTURON); (2-Methyl-4-chlorphenoxy)-essigsäure (MCPA); (4-Chlor-2-methylphenoxy)-propionsäure (MCPP); N-Methyl-2-(1,3-benzthiazol-2-yloxy)acetanilid (MEFENACET); 2- [[((4-Methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl)-amino)-carbonyl]-amino]-sulfonyl -benzoesäure oder deren (METSULFURON); N-(1-Ethylpropyl)-3,4-dimethyl-2,6-dinitroanilin (PENDIMETHA-LIN): 0-(6-Chlor-3-phenylpyridazin-4-yl)-S-octyl-thiocarbonat (PYRIDATE): 4-Ethylamino-2-t-butyl-amino-6methylthio-s-triazin (TERBUTRYNE); 3-[[[(4-Methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl)-amino]-carbonyl]-amino]sulfonyl]-thiophen-2-carbonsäure- (THIAMETURON) in Frage. Einige Mischungen zeigen überraschenderweise auch synergistische Wirkung.

Auch eine Mischung mit anderen bekannten Wirkstoffen, wie Fungiziden, Insektiziden, Akariziden, Nematiziden, Schutzstoffen gegen Vogelfraß, Pflanzennährstoffen und Bodenstrukturverbesserungsmitteln ist möglich.

Die Wirkstoffe können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus durch weiteres Verdünnen bereiteten Anwendungsformen, wie gebrauchsfertige Lösungen, Suspensionen, Emulsionen, Pulver, Pasten und Granulate angewandt werden. Die Anwendung geschieht in üblicher Weise, z.B. durch Gießen, Sprützen, Sprühen, Streuen.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können sowohl vor als auch nach dem Auflaufen der Pflanzen appliziert werden.

Sie können auch vor der Saat in den Boden eingearbeitet werden.

Die angewandte Wirkstoffmenge kann in einem größeren Bereich schwanken. Sie hängt im wesentlichen von der Art des gewünschten Effektes ab. Im allgemeinen liegen die Aufwandmengen zwischen 0,01 und 10 kg Wirkstoff pro Hektar Bodenfläche, vorzugsweise zwischen 0,05 und 5 kg pro ha.

Die Herstellung und die Verwendung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe geht aus den nachfolgenden Beispielen hervor.

50

45

Herstellungsbeispiele:

Beispiel (la-1)

5

10

$$O CH_3$$
 $O CH_3$
 O

15

4,14g (0,138 Mol) Natriumhydrid werden in 70 ml absolutem Toluol suspendiert und am Rückfluß erhitzt. Dazu werden 25,6g (0,069 Mol) N-(2,4,6-Trimethylphenylacetyl)-1-amino-4-t.-butyl-cyclohexancarbonsäure-methylester in 140 ml absolutem Toluol zugetropft und anschließend so lange weiter am Rückfluß erhitzt, bis die Reaktion beendet ist. (Dünnschichtchromatographische Kontrolle). Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird unter Eiskühlung Ethanol zugetropft, bis kein Wasserstoff mehr entweicht. Danach wird das Lösungsmittel abgedampft, der Rückstand in Ethanol aufgenommen und bei 0-20°C in ca. 10%ige Salzsäure eingerührt. Der ausgefallene Niederschlag wird abgesaugt und getrocknet. Nach dem Umkristallisieren aus Chloroform/Hexan erhält man 14,90g (63% der Theorie) 3-(2,4,6-Trimetylphenyl)-5,5-(4-t.-butyl)-pentamethylen-pyrrolidin-2,4-dion vom Schmelzpunkt Fp.:>220°C. (β-Isomer)

Beipiel (la-2)

30

40

35

45 37,2g (0,331 Mol) Kalium-tert.-butylat werden in 100 ml absolutem Tetrahydrofuran bei Rückflußtemperatur erhitzt. Dazu werden 52g (0,151 Mol) N-(2,4,6-Trimethylphenylacetyl)-1-amino-4,4-dimethyl-cyclohexancar-bonsäuremethylester in 510 ml absolutem Toluol zugetropft und 90 Minuten am Rückfluß erhitzt. Nach Beendigung der Reaktion wird der Ansatz auf Raumtemperatur gebracht und 500 ml Wasser dazugegeben. Die wäßrige Phase wird abgetrennt und die Toluolphase mit 220 ml Wasser extrahiert. Die vereinigten wäßrigen Phasen werden mit Toluol gewaschen und anschließend bei Raumtemperatur mit 50 ml konzentrierte Salzsäure versetzt. Der ausgefallene Niederschlag wird abgesaugt, gewaschen und abgesaugt.

Man erhält 44,9g (95% der Theorie) 3-(2,4,6-Trimetylphenyl)-5,5-(4,4-dimethyl)-pentamethylen-pyrroli-din-2,4-dion vom Schmelzpunkt Fp.: >220 °C.

Analog zu Beispiel (Ia-1) und (Ia-2) und gemäß den allgemeinen Angaben in der Beschreibung zu den erfindungsgemäßen Verfahren, werden die nachfolgenden in Tabelle 4 aufgeführten Endprodukte der Formel (Ia) als a-Isomer oder β -Isomer erhalten:

HO

Ia (\alpha-Isomer)

20

Ia (β-Isomer)

25

Ϋ́ H

Ia (α-Isomer) Ia (β-Isomer)

45

35

40

50

Tabelle 4:

5	Bsp. Nr.	x	Y	z_n	Ra	R _b	R _{cl}	R _{c2}	phys. Konst. Fp.: °C	Isomer
	(Ia-3)	Cl	Cl	Н	СН3	Н	Н	Н	146	αa
10	(Ia-4)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	CH ₃	Н	Н	H	>220	a
	(Ia-5)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	CH ₃	H	>220	α
15	(Ia-6)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	CH ₃	Н	Н	217	α
	(Ia-7)	Cl	Cl	Н	Н	CH ₃	CH ₃	Н	130-140	α
20	(Ia-8)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	H	CH ₃	CH ₃	Н	>220	α
	(Ia-9)	CH ₃	CH ₃	Н	Н	Н	CH ₃	Н	190-198	α
25	(Ia-10)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	CH ₃	Н	Н	120	β
	(Ia-11)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	CH ₃	Н	>220	β
30	(Ia-12)	Cl	Cl	Н	Н	CH ₃	H	н	>220	α
	(Ia-13)	Cl	Cl	Н	Н	CH ₃	Н	Н	207-209	β
35	(Ia-14)	СН3	СН3	Н	Н	CH ₃	H	H	188-499	β
	(Ia-15)	Cl	Cl	Н	Н	Н	CH ₃	Н	205-207	α
40	(Ia-16)	CH ₃	СН3	6-CH ₃	Н	H	C ₂ H ₅	Н	149-200	α
	(Ia-17)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	C ₂ H ₅	н	196-202	β
45	(Ia-18)	Cl	Cl	Н	Н	Н	C ₂ H ₅	Н	212-213	α
	(Ia-19)	Cl	Cl	Н	Н	Н	CH ₃	Н	>220	β

50

EP 0 596 298 A2

	Bsp. Nr.	Х	Y	Z _n	Ra	R _b	R _{c1}	R _{c2}	phys. Konst. Fp.: °C	Isomer
5	(Ia-20)	СН3	СН3	Н	Н	Н	CH ₃	Н	>220	β
	(Ia-21)	Cl	Cl	Н	Н	Н	C ₂ H ₅	Н	235	β
10	(Ia-22)	CH ₃	СН3	6-CH ₃	-CI	H ₂ -	Н	Н	>220	α
	(Ia-23)	Cl	Cl	H	-Cl	H ₂ -	Н	H	215-217	α
15	(Ia-24)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	CH ₃	Н	-	-	183-185	α
	(Ia-25)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	СН3	-	-	>220	α
20	(Ia-26)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	H	Н	C ₆ H ₁₁	Н	>260	α
	(Ia-27)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	C ₆ H ₁₁	H	252-253	β
25	(Ia-28)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	C ₆ H ₅	H	>230	α
	(Ia-29)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	-(CH ₂	2)5-	>220	-
30	(Ia-30)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	i-C ₃ H ₇	Н	239-240	α
	(Ia-31)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	O-CH ₃	Н	>220	α
35	(Ia-32)	СН3	СН3	6-CH ₃	H	Н	О-СН3	H	>220	β
	(Ia-33)	CH ₃	СН3	Н	Н	Н	C ₂ H ₅	Н	186	β
40	(Ia-34)	Cl	Cl	Н	H	Н	C ₃ H ₇	H	182	β
	(Ia-35)	CH ₃	CH ₃	Н	Н	Н	C ₃ H ₇	Н	197	β
45	(Ia-36)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	C ₃ H ₇	H	206	β
	(Ia-37)	CH ₃	CH ₃	· H	Н	Н	i-C ₃ H ₇	Н	196-205	β
50	(Ia-38)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	i-C ₃ H ₇	Н	214	β

Beispiel (lb-1)

5 O CH₃
10 CH₃)₃C O CH₃
O CH₃

15

5,12g (0,015 Mol) 3-(2,4,6-Trimethylphenyl)-5,5-(4-t.-butyl)-pentamethylen-pyrrolidin-2,4-dion werden in 60 ml absolutem Dichlormethan gelöst und mit 2,1 ml Triethylamin versetzt. Bei 0 bis 10 °C werden 1,13 ml Acetylchlorid in 5 ml absolutem Dichlormethan zugegeben. Das Ende der Reaktion wird dünnschichtchromatographisch ermittel. Anschließend wird zweimal mit jeweils 100 ml 0,5 N Natronlauge gewaschen und die organische Phase über Magnesiumsulfat getrocknet. Der nach dem Abdampfen des Lösungsmittels erhaltene Rückstand wird aus Essigester/n-Hexan umkristallisiert.

Man erhält 2 g (35% der Theorie) 3-(2,4,6-Trimethylphenyl)-5,5-(4-t.-butyl)-pentamethylen-4-acetyloxy-Δ³-pyrolin-2-on vom Schmelzpunkt Fp.:>220 °C. (b-Isomer).

Beispiel (lb-2)

30

35

40

Analog zu Beispiel (Ib-1) erhält man 3-(2,4,6-Trimetylphenyl)-5,5-(2-methyl)-pentamethylen-4-acetyloxy- Δ^3 -pyrrolin-2-on vom Schmelzpunkt Fp.: 138 °C. (Isomerengemisch)

s Analog zu Beispiel (lb-1) und (lb-2) und gemäß den allgemeinen Angaben in der Beschreibung zu den erfindungsgemäßen Verfahren werden die nachfolgend in Tabelle 5 aufgeführten Endprodukte der Formel (lb) als α-lsomer oder β-lsomer erhalten.

50

5
$$R_{b}$$
 R_{o2}
 R_{b}
 R_{o2}
 R_{o2}
 R_{o2}
 R_{o2}
 R_{o2}
 R_{o3}
 R_{o4}
 R_{o4}
 R_{o4}
 R_{o4}
 R_{o4}
 R_{o4}
 R_{o4}
 R_{o4}
 R_{o4}
 R_{o4}

15 Ib (α-Isomer)

Ib (β-Isomer)

$$\begin{array}{c|c} & H & O & X \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ &$$

Ib (α-Isomer) Ib (β-Isomer)

45

40

35

50

55 .

Tabelle 5

5	Bsp. Nr.	x	Y	Z _n	Ra	R _b	R _{c1}	R _{c2}	R ¹	phys. Konst. Fp.: °C	Iso- mer
10	(Ib-3)	СН3	СН3	6-CH ₃	CH ₃	Н	н	н	СН3	218	α
	(Ib-4)	СН3	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	CH ₃	Н	CH ₃	>220°	α
15	(Ib-5)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	CH ₃	Н	Н	H,	t-C4H9	180	α
	(Ib-6)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	CH ₃	CH ₃	H	i-C ₃ H ₇	215	α
	(Ib-7)	Ci	Cl	Н	Н	СН3	н	Н	i-C ₃ H ₇	146-147	α
20	(Ib-8)	Cl	Cl	Н	H	CH ₃	н	Н	CH ₃	191	α
	(Ib-9)	CH ₃	СН3	6-CH ₃	Н	СН3	Н	H	CH ₃	214	α
25	(Ib-10)	CH ₃	СН3	6-CH ₃	Н	СН3	Н	н	i-C ₃ H ₇	221	α
	(Ib-11)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	CH ₃	Н	Н	СН3	220	β
30	(Ib-12)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	CH ₃	Н	CH ₃	>220	β
	(Ib-13)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	CH ₃	Н	Н	t-C ₄ H ₉	228	α

Tabelle 5: (Fortsetzung)

5	Bsp. Nr.	x	Y	z_n	R _a	R _b	R_{c1}	R _{c2}	\mathbb{R}^1	phys. Konst. Fp.: °C	Iso- mer
10	(Ib-14)	Cl	Cl	Н	Н	CH ₃	Н	Н	CH ₃	217-218	β
15	(Ib-15)	Cl	Cl	H	Н	CH ₃	Н	Н	i-C ₃ H ₇	162-163	β
15	(Ib-16)	Cl	Cl	Н	Н	CH ₃	Н	Н	t-C ₄ H ₉	188-190	β
20	(Ib-17)	CH ₃	CH ₃	Н	Н	CH ₃	Н	Н	CH ₃	218-220	β
20	(Ib-18)	CH ₃	CH ₃	Н	H	СН3	Н	Н	i-C ₃ H ₇	148-150	β
25	(Ib-19)	CH ₃	СН3	6-CH ₃	Н	СН3	СН3	Н	CH ₃	204	α
25	(Ib-20)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	CH ₃	Н	i-C ₃ H ₇	173	α
30	(Ib-21)	CH ₃	СН3	6-CH ₃	Н	Н	CH ₃	Н	t-C ₄ H ₉	122	α
30	(Ib-22)	CH ₃	CH ₃	Н	Н	Н	СН3	H	CH ₃	234	α
35	(Ib-23)	CH ₃	CH ₃	H	Н	Н	СН3	Н	i-C ₃ H ₇	166-167	α
35	(Ib-24)	CH ₃	СН3	Н	Н	Н	CH ₃	Н	t-C4H9	201	α
40	(Ib-25)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	CH ₃	Н	i-C ₃ H ₇	>220	β

Tabelle 5: (Fortsetzung)

5	Bsp. Nr.	X	Y	$Z_{\mathbf{n}}$	Ra	R _b	R _{c1}	R _{c2}	\mathbb{R}^{1}	phys. Konst. Fp.: °C	Iso- mer
10	(Ib-26)	Cl	Cl	Н	Н	Н	CH ₃	Н	СН3	201-203	α
	(Ib-27)	Cl	Cl	H	H	Н	CH ₃	H	i-C ₃ H ₇	183-185	α
15	(Ib-28)	Cl	CI	Н	Н	H	CH ₃	Н	t-C ₄ H ₉	183-185	α
	(Ib-29)	СН3	СН3	Н	Н	Н	CH ₃	Н	i-C ₃ H ₇	151-152	β.
20	(Ib-30)	СН3	СН3	6-CH ₃	Н	Н	CH ₃	Н	N—CI	180	β
25	(Ib-31)	СН3	СН3	6-CH ₃	Н	Н	CH ₃	Н	CI-	170-176	β
30	(Ib-32)	СН3	СН3	6-CH ₃	Н	Н	CH ₃	Н	CI N	215	β
	(Ib-33)	CH ₃	СН3	6-CH ₃	H	H	C ₂ H ₅	Н	CH ₃	201-202	α
35	(Ib-34)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	C ₂ H ₅	Н	i-C ₃ H ₇	179-181	α
	(Ib-35)	Cl	Cl	H	Н	Н	C ₂ H ₅	Н	CH ₃	202-205	α
40	(Ib-36)	Cl	Cl	H	Н	Н	C ₂ H ₅	H	i-C ₃ H ₇	177-179	α
	(Ib-37)	Cl	Cl	Н	Н	H	C ₂ H ₅	Н	t-C ₄ H ₉	175-177	α
45	(Ib-38)	Cl	Cl	Н	Н	Н	CH ₃	Н	CH ₃	212-213	β

50

Tabelle 5: (Fortsetzung)

5	Bsp. Nr.	x	Y	Z _n	Ra	R _b	R _{cl}	R _{c2}	R^1	phys. Konst. Fp.: °C	Iso- mer
10	(Ib-39)	Cl	Cl	Н	Н	Н	CH ₃	Н	i-C ₃ H ₇	176-178	β
	(Ib-40)	Cl.	Cl	H	Н	Н	CH ₃	Н	t-C ₄ H ₉	217-218	β
15	(Ib-41)	СН3	СН3	Н	Н	H	СН3	Н	СН3	199-201	β
	(Ib-42)	CH ₃	СН3	Н	Н	Н	СН3	Н	t-C ₄ H ₉	205-206	β
•	(Ib-43)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	-CI	H ₂ -	Н	Н	CH ₃	225-228	α
20	(Ib-44)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	-CH ₂ -		H	H	i-C ₃ H ₇	179-182	α
	(Ib-45)	Cl	Cl	Cl H -C		H ₂ -	Н	Н	i-C ₃ H ₇	177-179	α
25	(Ib-46)	Cl	Cl	Н	-CI	H ₂ -	H	H	t-C ₄ H ₉	223-226	α
	(Ib-47)	Cl	Cl	H	-CI	H ₂ -	Н	H	CH ₃	233-235	α
30	(Ib-48)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	CH ₃	Н	-	-	CH ₃	210-213	α
	(Ib-49)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	CH ₃	Н	•	-	i-C ₃ H ₇	169-171	α
35	(Ib-50)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	CH ₃	-	•	CH ₃	188	α
	(Ib-51)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	H	CH ₃	-	-	i-C ₃ H ₇	164	α
40	(Ib-52)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	H	Н	C ₆ H ₁₁	H	CH ₃	222-224	α
	(Ib-53)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	C ₆ H ₁₁	H	i-C ₃ H ₇	161-163	α

EP 0 596 298 A2

Tabelle 5: (Fortsetzung)

5	Bsp. Nr.	X	Y	z _n	Ra	R _b	R_{cl}	R _{c2}	R1	phys. Konst. Fp.: °C	Iso- mer
10	(Ib-54)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	C ₆ H ₅	Н	СН3	224-225	α
	(Ib-55)	CH ₃	СН ₃	6-CH ₃	H .	Н	CH ₃	CH ₃	СН3	>220	-
15	(Ib-56)	СН3	CH ₃	6-CH ₃	Н	H	CH ₃	CH ₃	i-C ₃ H ₇	217-218	-
	(Ib-57)	СН3	CH ₃	6-CH ₃	Н	H	CH ₃	CH ₃	t-C ₄ H ₉	>220	-
20	(Ib-58)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	-(CH	2)5-	CH ₃	>220	-
	(Ib-59)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	н	Н	-(CH	2)5-	i-C ₃ H ₇	208-210	-
25	(Ib-60)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	н	Н	i-C ₃ H ₇	Н	CH ₃	193	α
	(Ib-61)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	н	Н	i-C ₃ H ₇	Н	i-C ₃ H ₇	177-179	α
30	(Ib-62)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	i-C ₃ H ₇	Н	t-C ₄ H ₉	>220	α
	(Ib-63)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	н	Н	OCH ₃	H	CH ₃	>220	α
35	(Ib-64)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	Н	Н	OCH ₃	H	i-C ₃ H ₇	181-182	α
	(Ib-65)	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	н	H	осн3	H	i-C ₃ H ₇	187-189	β
40	(Ib-66)	Cl	Cl	н	Н	H	C ₂ H ₅	Н	CH ₃	196	β
	(Ib-67)	Cl	Cl	Н	н	Н	C ₂ H ₅	H	i-C ₃ H ₇	172	β

45

Beispiel (lc-1)

50

5,12 g (0,015 Mol) 3-(2,4,6-Trimethylphenyl)-5,5-(4-t.-butyl)-pentamethylen-pyrrolidin-2,4-dion werden in 60 ml absolutem Dichlormethan gelöst und mit 2,1 ml Triethylamin versetzt. Bei 0-10 °C werden 2,05 g Chlorameisensäure-sec-butylester in 5 ml absolutem Dichlormethan zugegeben und der Ansatz bei Raumtemperatur weitergerührt. Das Ende der Reaktion wird dünnschichtchromatographisch ermittel. Anschließend wird zweimal mit jeweils 100 ml 0,5 N Natronlauge gewaschen und die organische Phase über Magnesiumsulfat getrocknet. Der nach dem Abdampfen des Lösungsmittels erhaltene Rückstand wird aus Essigester/n-Hexan umkristallisiert.

Man erhält 4,4 g (66% der Theorie) Kohlensäure-O-(sec.-butyl)-ester-O-[3-(2,4,6-trimethylphenyl)-5,5-(4-t.-butyl)-pentamethylen- Δ^3 -pyrrolin-4-yl-2-on] vom Schmelzpunkt Fp.:>220 ° C. (β -Isomer).

Beispiel (Ic-2)

Analog zu Beispiel (Ic-1) erhält man Kohlensäure-O-(sec.-butyl)-ester-O-[3-(2,4,6-trimethylphenyl)-5,5-(4-t.-butyl)-pentamethylen-Δ³-pyrrolin-4-yl-2-on] vom Schmelzpunkt Fp.: 170°C (Isomerengemisch)
Analog zu Beispiel (Ic-1) und (Ic-2) und gemäß den allgemeinen Angaben in der Beschreibung zu den erfindungsgemäßen Verfahren, werden die nachfolgend in Tabelle 6 aufgeführten Endprodukte der Formel (Ic) als α-Isomer oder β-Isomer erhalten.

$$R^{2}-M-C-O$$

$$R_{c}$$

$$R_{b}$$

$$H$$

$$H$$

$$R_{a}$$

Ic (α-Isomer) Ic (β-Isomer)

Ic (α-Isomer)

Ic (β-Isomer)

45

40

15

20

30

50

			Iso- mer	×	×	×	8	~	×	×	ಶ	×	ಶ	×	~	~	8
				1	J	Ü	_		Ü					<u> </u>			
5			Fp.: °C	167	188	168	>220	148-150	141-143	134-136	<i>61-11</i>	133	194	192	190-191	>220	202-203
10 - **	-		R2	C ₂ H ₅	secC4H9	C_2H_5	secC4H9	CH2-C6H5	сн2-С6Н5	secC4H9	$i-C_3H_7$	secC4H9	C ₂ H ₅	secC4H9	C ₂ H ₅ 190-191	secC4H9	C_2H_5
			Z	0	0	0	0	S	S	S	S	0	0	0	0	0	0
20			ب	0	0	0	0	0	0	0		0	0	0	0	0	0
			R _{C2}	H	H		0 н					Ħ	H	Н	H	H	Ħ
25			R_{c1}	H	H	H	CH_3	H	Н	Ħ	H	Ħ	Н	Н	Ħ	H	H
30			$R_{\rm b}$	Н	н	CH ₃	Н	CH ₃	CH ₃	CH3	CH3	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH3	CH ₃
			R_{a}	1	CH ₃				Ħ	H		н			H		Ξ
35															6-CH ₃		
40			>	CH3	CH3	ប	CH3	ប	ರ	ប	ט	ರ	CH3	CH ₃	CH ₃	CH3	ם
45			×	CH3	CH ₃	ŭ	CH ₃	ū	U	ប	ם	ם	CH ₃	CH3	CH3	CH3	ರ
		Tabelle 6	Bsp Nr.:	(Ic-3)	(Ic-4)	(Ic-5)	(Jc-6)	(Ic-7)	(Ic-8)	(Ic-9)	(Ic-10)	(Ic-11)	(Ic-12)	(Ic-13)	(Ic-14)	(Ic-15)	(Ic-16)
		- •		1													

		Iso- mer	β	β	θ	ರ	ಶ	ಶ	ರ	β	ಶ	ಶ	ಶ	ಶ	ಶ	ಶ	В	ಶ
5		Fp.: °C	179-180	165-166	169-171	209	171	151	14	>220	170-173	146-148	166-168	199-203	188-190	171-173	197-198	227-228
10		R ₂	secC4H9	C_2H_5	secC4H9	C_2H_5	secC4H9	C_2H_5	secC4H9	C_2H_5	C_2H_5	secC4H9	C_2H_5	secC4H9	C ₂ H ₅	secC4H9	C ₂ H ₅	secC4H9
		M	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
20		J	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
		R_{c2}	Н	Ħ	H	Ħ	Ħ	H	H	Ħ	H	H	H	H	H	Ħ	H	Н
25		R_{c1}	H	H	H	CH_3	CH ₃	CH3	CH ₃	CH ₃	CH_3	CH_3	C2H5	C_2H_5	C_2H_5	C2H5	CH3	CH3
30		$R_{\rm b}$	CH3	CH ₃	CH ₃	CH3	CH ₃	н	н	H	Ħ	н	н	Н	Ħ	н	Н	н
35		R_{a}	Н	H	H	H	Н	Н	Н	H	н	н	н	н	н	H	н	H
		ζη	Н	Ħ	н	6-CH ₃	6-СН3	н	н	6-CH ₃	H	н	6-CH ₃	6-CH ₃	Н	H	Ħ	Н
40	ung)	>	ŭ	СН3	CH3	CH ₃	CH3	CH ₃	CH3	CH3	घ	ō	CH3	CH3	ם	ប	ō	ם
45	<u> Fabelle 6:</u> (Fortsetzur	×	ם	CH3	CH ₃	СН3	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃	Ö	ರ	CH ₃	CH ₃	Ū	ರ	ū	ರ
50	Tabelle 6:	Bsp Nr.:	(Ic-17)	(Ic-18)	(Ic-19)	(Ic-20)	(Ic-21)	(Ic-22)	(Ic-23)	(Ic-24)	(Ic-25)	(Ic-26)	(Ic-27)	(Ic-28)	(Ic-29)	(Ic-30)	(Ic-31)	(Ic-32)

EP 0 596 298 A2

		Iso- mer	β	β	β	В	В	ಶ	ರ	ಶ	ಶ	ಶ	ಶ	ಶ	ಶ	ರ	ಶ	ರ
5		Fp.: °C	202-204	193-194	168-169	206	>220	183-186	159-161	153-155	155-157	173-176	186-189	194	187	155-156	185-186	225-226
15		R2	i-C3H7	C ₂ H ₅	secC4H9	CH ₃	i-C ₃ H ₇	C ₂ H ₅	secC4H9	C ₂ H ₅	secC4H9	C ₂ H ₅	secC4H9	C ₂ H ₅	secC4H9	C ₂ H ₅	secC4H9	C ₂ H ₅
		Σ	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
20		J	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
		Rc2	н	Ħ	Ħ	H	H	H	H	Н	Н	,		1	ı	н	H	Н
25		R_{c1}	CH3	CH_3	CH ₃	CH ₃	CH ₃	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	•	1	•	•	C_6H_{11}	C_6H_{11}	C_6H_5
30		\mathbb{R}_{b}	н	Ħ	H	н	Ħ	-CH ₂ -	H2-	-CH2-	-CH ₂ -	Н	H	CH ₃	CH ₃	Н	Н	H
35		$R_{\rm a}$	Н	н	н	Н	н	D	ᅙ	Delta	ᅙ	CH ₃	CH ₃	Ħ	н	Ħ	Ħ	Ħ
40		ζ,	Н	н	н	6-CH ₃	6-CH ₃	6-CH ₃	6-CH ₃	н	Н	6-CH ₃	6-CH ₃	6-CH ₃	6-CH ₃	6-CH ₃	6-CH ₃	6-CH ₃
	cung)	X	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH3	CH3	CH ₃	CH ₃	ರ	ರ	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃
45	(Fortsetz	×	CH ₃	СН3	СН3	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃	ರ	ם	CH3	CH3	CH3	CH3	CH ₃	СН3	CH3
50	Tabelle 6: (Fortsetzun	Bsp Nr.:	(Ic-33)	(Ic-34)	(Ic-35)	(Ic-36)	(Ic-37)	(Ic-38)	(Ic-39)	(Ic-40)	(Ic-41)	(Ic-42)	(Ic-43)	(Ic-44)	(Ic-45)	(Ic-46)	(Ic-47)	(Ic-48)

		Iso- mer	8		ı			ರ	ಶ	ರ	β	В	β	В	β
5		Fp.: °C	198-199	>220	220-221	227-229	206-208	143	177-179	182	154	236	179	204	198
10		R ₂	secC4H9	C ₂ H ₅	secC4H9	C ₂ H ₅	secC4H9	C_2H_5	secC4H9	C_2H_5	C_2H_5	C_2H_5	secC4H9	C_2H_5	secC4H9
		Σ	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
20		J	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
		Rc2	Ħ	CH3	СН3)5-)5-	H	H	H	Ħ	H	H	H	H
25		R_{c1}	СеН5 Н	сн3 сн3	CH ₃	-(CH ₂	-(CH ₂)5-	i-C ₃ H ₇ H	i-C ₃ H ₇	OCH ₃	осн3 н	C_2H_5	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅
30		$R_{\rm b}$	Н	н	H	H	н	Н	Н	Н	Ħ	H	H	H	Н
		R_{a}	H	H	н	H	H	H	н	H	н	Н	Н	Н	H
35		$z_{\rm n}$	6-CH ₃	6-CH ₃	6-CH ₃	6-CH ₃	6-CH ₃	6-CH ₃	6-CH ₃	6-CH ₃	6-CH ₃	6-CH ₃	6-CH ₃	Ħ	н
40	(gunz	>	CH ₃	CH_3	CH_3	CH ₃	CH_3	CH ₃	CH3	CH3	CH3	CH ₃	CH3	ರ	ರ
45	(Fortsetz	×	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH3	CH ₃	ប	ರ
50	Tabelle 6: (Fortsetzung)	Bsp Nr.:	(Ic-49)	(Ic-50)	(Ic-51)	(Ic-52)	(Ic-53)	(Ic-54)	(Ic-55)	(Ic-56)	(Ic-57)	(Ic-58)	(Ic-59)	(Ic-60)	(Ic-61)

Beispiel (Id-1)

5,99 g (0,02 Mol) 3-(2,4,6-Trimethylphenyl)-5,5-(4-methyl)-pentamethylen-pyrrolidin-2,4-dion werden in 70 ml absolutem Dichlormethan gelöst und mit 2,8 ml Triethylamin versetzt. Bei 0 °C bis 10 °C werden 2,29 g Methansulfonsäurechlorid in 5 ml absolutem Dichlormethan zugetropft. Das Ende der Reaktion wird dünnschichtchromatographisch ermittelt. Anschließend wird zweimal mit jeweils 200 ml 0,5 N Natronlauge gewaschen und die organische Phase über Magnesiumsulfat getrocknet. Nach dem Entfernen des Lösungsmittels und Aufschlämmen des Rückstandes in Essigester erhält man 3,1 g (41 % der Theorie) 3-(2,4,6-Trimethylphenyl)-5,5-(4-methyl)-pentamethylen-4-methylsulfonyloxy-Δ³-pyrrolin-2-on vom Schmelzpunkt Fp.: 205-206 °C (α-Isomer).

Beispiel (le - 1) (α-lsomer)

2 g (6,2 mmol) 3-(2,4-Dichlorphenyl)-5,5-(3-methyl)-pentamethylen-pyrrolidin-2,4-dion werden in 20 ml absolutem Tetrahydrofuran suspendiert und mit 1 ml Triethylamin versetzt. Nach Zugabe von 1,5 g (7 mmol) Methyl-sek.-butylthiothiophosphonsäurechlorid wird über Nacht gerührt. Das Lösungsmittel wird abgedampft und der Rückstand an Kieselgel mit Cyclohexan / Essigester 2 : 1 chromatographiert. Man erhält 1,7 g (37% der Theorie) der oben angegebenen Verbindung vom Schmelzpunkt Fp.: 69 °C (α-Isomer).

55

Beispiel (If - 1)

2,99g (10mmol) 3-(2,4,6-Trimethylphenyl)-5,5-(4-methyl)-pentamethylen-pyrrolidin-2,4-dion werden in 40ml absolutem Methylenchlorid suspendiert. Nach Zugabe von 6,24g Tetrabutylammoniumhydroxidlösung (40%-ig) wird 15 Min. nachgerührt, das Lösungsmittel abgedampft und der Rückstand mit Diisopropylether zur Kristallation gebracht. Nach Absaugen erhält man 5,1g (94% der Theorie) der oben gezeigten Verbindung vom Schmelzpunkt Fp.: 125°C (β-Isomer).

20 Beispiel (If - 2)

Analog zu Beispiel If-1 erhält man die Verbindung I f-2 vom Schmelzpunkt Fp.: 110 °C.

Beispiel (Ig-1)

35

40

45

50

55

5,99 g (0,02 Mol) 3-(2,4,6-Trimethylphenyl)-5,5-(4-methyl)-pentamethylen-pyrrolidin-2,4-dion werden in 70 ml absolutem Dichlormethan gelöst und mit 2,8 ml Triethylamin versetzt. Bei 0 bis 10 °C werden 2,34 ml

Morpholincarbamidsäurechlorid in 5 ml Dichlormethan zugegeben und der Ansatz bei Raumtemperatur weitergerührt, bis das Reaktionsende nach dünnschichtchromatographischer Kontrolle erreicht ist. Danach wird zweimal mit jeweils 200 ml 0,5 N Natronlauge gewaschen und die organische Phase über Magnesiumsulfat getrocknet. Nach dem Abdampfen des Lösungsmittels und Aufschlämmen des Rückstandes in Essigester erhält man 2,3 g (28 % der Theorie) 3-(2,4,6-Trimethylphenyl)-5,5-(4-methyl)-pentamethylen-4-(morpholincarbamoyl)-Δ³-pyrrolin-2-on vom Schmelzpunkt Fp.: 197-198 °C. (α-Isomer)

Beispiel (Ig-2)

Analog zu Beispiel (Ig-1) erhält man 3-(2,4,6-Trimethylphenyl)-5,5-(4-methyl)-pentamethylen-4-(morphol-incarbamoyl)-Δ³-pyrrolin-2-on vom Schmelzpunkt Fp.: 189-193 °C. (β-Isomer)
 Analog werden die Beispiele der Tabelle 7 erhalten:

¹⁵ Tabelle 7

Herstellung der Ausgangsverbindungen

Beispiel (II-1)

35

45

$$CH_3$$
 CH_3
 CH_3

55 29,1 g (0,117 Mol) 1-Amino-1-cyclohexancarbonsäure-4-(t-butyl)-methylester hydrochlorid werden in 300 ml Tetrahydrofuran suspendiert und mit 34,4 ml (0,246 Mol) Triethylamin versetzt. Bei 0 bis 10 °C werden 23 g Mesitylenessigsäurechlorid in 20 ml absolutem Tetrahydrofuran zugetropft und der Ansatz bei Raumtemperatur weitergerührt. Das Reaktionsende wird dünnschichtchromatographisch bestimmt. Der Ansatz wird in

0,5 I Eiswasser mit 100 ml 1 N Salzsäure eingerührt und mit Dichlormethan extrahiert. Nach dem Waschen mit Natriumhydrogencarbonat-Lösung und trocknen der organischen Phase wird das Lösungsmittel abgezogen. Das Rohprodukt wird aus Toluol/n-Hexan umkristallisiert. Man erhält 25,6 g (59 % der Theorie) N-(2,4,6-Trimethylphenylacetyl)-1-amino-4-tert.-butyl-cyclohexancarbonsäuremethylester vom Schmelzpunkt Fp.: 153-154 °C. (β-Isomer)

Beispiel (II-2)

10 OCH₃ OCH₃ C OCH₃

H₃C NH H₃C CH₃

20 Man legt 148 g (1.52 mol) konz. Schwefelsäure vor und tropft bei 30-40 oC eine Lösung von 90.9 g (0.30 mol) N-(2,4,6-Trimethylphenylacetyl)-4-methyl-1-aminocyclohexannitril in 600 ml Methylenchlorid zu. Nach 2 h werden 212 ml abs. Methanol bei 40 oC zugetropft und noch 6 h bei 40-70 oC nachgerührt.

Zur Aufarbeitung rührt man das Reaktionsgemisch in Eiswasser ein, extrahiert mit Methylenchlorid, wäscht die org. Phase mit NaHCO3-Lsg, trocknet und rotiert ein. Die weitere Reinigung erfolgt durch Umkristallisation aus Toluol/n-Hexan.

Ausbeute: 73.9 g (73% d.Th.) N-(2,4,6-Trimethylphenylacetyl)-4-methyl-1-aminocyclohexancarbonsäuremethylester vom Fp. 146 oC.

Analog zu Beispiel (II-1) und gemäß den allgemeinen Angaben in der Beschreibung zu den erfindungsgemäßen Verfahren, werden die nachfolgend in Tabelle 8 aufgeführten Ausgangsverbindungen der Formel (II) als (α-Isomer) oder (β-Isomer) erhalten:

55

35

40

45

5
$$R_{b}$$
 R_{b} $R_$

Tabelle 8

5											
	Besp.									phys. Konst.	Iso-
	Nr.	Ra	R _b	Rcl	R_{c2}	X	Y	Z_n	R ⁸	Fp.: °C	mer
10	(II-2)	H	Н	CH ₃	H	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	CH ₃	146	α
	(II-3)	Н	Н	CH ₃	Н	Cl	Cl	Н	CH ₃	118	α
15	(II-4)	Н	Н	CH ₃	H	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	CH ₃	149-151	β
	(II-5)	CH ₃	Н	H	Н	СН3	CH ₃	6-CH ₃	CH ₃	103-104	α
20	(II-6)	CH ₃	Н	H	Н	Cl	Cl	Н	CH ₃	156	α
	(II-7)	Н	CH ₃	H	Н	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	CH ₃	123-124	β
25	(II-8)	Н	CH ₃	Н	H	Cl	Cl	Н	CH ₃	144	α
	(II-9)	Н	Н	CH ₃	CH ₃	CH ₃	СН3	6-CH ₃	CH ₃	142	-
30	(П-10)	Н	CH ₃	Н	Н	CH ₃	СН3	6-CH ₃	CH ₃	160	α
	(П-11)	Н	Н	CH ₃	H	CH ₃	CH ₃	Н	CH ₃	127-128	α
35	(II-12)	Н	CH ₃	CH ₃	Н	CH ₃	СН3	6-CH ₃	CH ₃	147	α
33	(II-13)	Н	CH ₃	CH ₃	H	Cl	Cl	Н	CH ₃	138	α
0	(II-14)	Н	Н	i-C ₃ H ₇	Н	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	CH ₃	137-139	α
40	(II-15)	H	Н	C ₂ H ₅	н	Cl	Cl	Н	CH ₃	103-105	α
	(II-16)	H	Н	C ₂ H ₅	Н	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	CH ₃	144-145	α
45	(II-17)	H	Н	C ₂ H ₅	Н	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	CH ₃	129-130	β

50

EP 0 596 298 A2

Tabelle 8 (Fortsetzung)

5	Besp. Nr.	Ra	R _b	R _{cl}	R _{c2}	x	Y	Z _n	R ⁸	phys. Konst. Fp.: °C	Iso- mer
	(II-18)	Н	Н	OCH ₃	Н	СН3	CH ₃	6-CH ₃	СН3	116-118	α
10	(II-19)	Н	Н	C ₆ H ₁₁	Н	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	CH ₃	208-210	α
	(II-20)	Н	Н	C ₆ H ₅	Н	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	CH ₃	207	α
15	(II-21)	Н	Н	-(CH ₂	2)5-	CH ₃	СН3	6-CH ₃	CH ₃	153-154	-
	(II-22)	Н	CH ₃	Н	Н	Cl	Ci	Н	CH ₃	147-148	β
20	(II-23)	Н	Н	CH ₃	Н	Cl	Cl	Н	CH ₃	151-152	β
	(II-24)	Н	Н	CH ₃	Н	CH ₃	CH ₃	H	CH ₃	123-124	β
25	(II-25)	Н	CH ₃	Н	H	СН3	CH ₃	Н	CH ₃	131	β
	(II-26)	Н	Н	C ₂ H ₅	Н	Cl	Cl	Н	CH ₃	106	β
30	(II-27)	Н	CH ₃	-	-	CH ₃	СН3	6-CH ₃	CH ₃	83-85	α
	(II-28)	CH ₃	H	-	-	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	CH ₃	107-108	α
35	(II-29)	Н	H	C ₂ H ₅	Н	СН3	СН3	Н	CH ₃	105	β
	(II-30)	H	Н	C ₃ H ₇	Н	CH ₃	CH ₃	6-CH ₃	CH ₃	155	β
40	(II-31)	H	H	C ₃ H ₇	Н	CH ₃	СН3	Н	CH ₃	131	β
	(II-32)	Н	Н	C ₃ H ₇	Н			Н	CH ₃	106	β
45	(II-33)	Н	Н	i-C ₃ H ₇	Н	CH ₃	СН3	6-CH ₃	CH ₃	145	β
	(II-34)	Н	Н	i-C ₃ H ₇	Н	CH ₃	CH ₃	Н	CH ₃	118	β

50

Beispiele für die Herstellung der Ausgangsverbindungen der Formei XVII:

Beipiel XVII-1

5

10

Zu 40g (0,2 Mol) 1-Amino-4-phenyl-cyclohexancarbonsäurenitril und 28ml (0,2 Mol) Triethylamin in 400 ml absolutem Tetrahydrofuran gibt man bei 0 °C bis 10 °C tropfenweise unter Rühren 39,3g (0,2 Mol) Mesitylenessigsäurechlorid (vergl. z.B. Tetrahedron 31, 2691-2694 [1975]) in 40 ml absolutem Tetrahydrofuran und rührt nach beendeter Zugabe bei Raumtemperatur bis im Dünnschichtchromatogramm kein Ausgangsprodukt mehr nachweisbar ist. Zur Aufarbeitung gibt man die Reaktionsmischung unter Rühren in eine Mischung aus 1000 ml Eiswasser und 200 ml 1N-Salzsäure, saugt ausgefallenen Feststoff ab, löst den Rückstand in Dichlormethan, trennt die wässrige Phase ab, trocknet die organische Phase über Magnesiumsulfat und entfernt das Lösungsmittel im Vakuum.

Man erhält 65g (91 % der Theorie) an N-(2,4,6-Trimethylphenyl-acetyl)-4-phenylcyclohexancarbonsäurenitril vom Schmelzpunkt 235-238 °C.

Analog zu Beispiel XVII-1 und gemäß den allgemeinen Angaben in der Beschreibung zu den erfindungsgemäßen Verfahren, werden die nachfolgend in der Tabelle 9 aufgeführten Ausgangsverbindungen der Formel XVII erhalten:

30

35

25

$$R_{b}$$
 R_{c1}
 R_{b}
 R_{b}
 R_{b}
 R_{b}
 R_{b}
 R_{b}

XVII

XVII

50

45

Tabelle 9

BspNr.:	Ra	R₀	R _{c1}	R _{c2}	Х	Υ	Z _n	Fp.:°C
XVII-2	CH₃	Н	Н	Н	CH₃	CH₃	6-CH₃	183-184
XVII-3	CH₃	н	н	Н	CI	CI	Н	153
XVII-4	Н	н	CH₃	н	CH₃	CH₃	6-CH₃	202
XVII-5	Н	Н	CH₃	Н	CI	CI	Н	203
XVII-6	Н	CH₃	Н	н	CI	CI	Н	189
XVII-7	Н	CH₃	н	н	CH₃	CH₃	6-CH₃	176
XVII-8	Н	CH₃	CH₃	н	CH₃	CH₃	6-CH₃	174
XVII-9	Н -	CH₃	CH₃	н	CI	CI	н	153
XVII-10	Н	н	CH₃	н	CH₃	CH₃	н	198
XVII-11	н	н	i-C₃H ₇	н	CH₃	CH₃	6-CH₃	204-206
XVII-12	Н	н	C₂H₅	н	CH₃	CH₃	6-CH₃	185
XVII-13	Н	н	C₂H₅	Н	CI	CI	Н	194
XVII-14	Н	Н	CH₃	CH₃	CH₃	CH₃	6-CH₃	190-192
XVII-15	Н	Н	OCH₃	н	CH₃	CH₃	6-CH₃	159-160
XVII-16	н	Н	C ₆ H _{1 1}	Н	CH₃	CH₃	6-CH₃	208
XVII-17	Н	н	-(CH	2) 5-	СН₃	CH₃	6-CH₃	198-201
XVII-18	н	CH₃	-	-	CH₃	CH₃	6-CH₃	139
XVII-19	CH₃	н	-	-	CH₃	CH₃	6-CH₃	142

25

35

5

10

15

20

Beispiel A

Phaedon-Larven-Test

30 Lösunasmittel:

7 Gewichtsteile Dimethylformamid

Emulgator:

1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykoläther

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Kohlblätter (Brassica oleracea) werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt und mit Meerrettichblattkäfer-Larven (Phaedon cochleariae) besetzt, solange die Blätter noch feucht sind.

Nach der gewünschten Zeit wird die Abtötung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Käfer-Larven abgetötet wurden; 0 % bedeutet; daß keine Käfer-Larven abgetötet wurden.

Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele überlegende Wirksamkeit gegenüber dem Stand der Technik: (la-10), (la-11), (lb-11), (lb-12), (lg-1).

Beispiel B

45 Plutella-Test

Lösungsmittel:

7 Gewichtsteile Dimethylformamid

1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykoläther

Emulgator: Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Kohlblätter (Brassica oleracea) werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt und mit Raupen der Kohlschabe (Plutella maculipennis) besetzt, solange die Blätter noch feucht sind.

Nach der gewünschten Zeit wird die Abtötung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Raupen abgetötet wurden; 0 % bedeutet; daß keine Raupen abgetötet wurden.

Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele überlegende Wirksamkeit gegenüber dem Stand der Technik: (la-10), (la-11), (lb-12), (lg-1).

Beispiel C

Nephotettix-Test

5 Lösungsmittel:

10

7 Gewichtsteile Dimethylformamid

Emulgator:

1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykoläther

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Reiskeimlinge (Oryza sativa) werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt und mit Larven der Grünen Reiszikade (Nephotettix cincticeps) besetzt, solange die Blätter noch feucht sind.

Nach der gewünschten Zeit wird die Abtötung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Zikaden abgetötet wurden; 0 % bedeutet; daß keine Zikaden abgetötet wurden.

Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele überlegende Wirksamkeit gegenüber dem Stand der Technik: (la-10), (la-11), (lb-12), (lg-1).

Beispiel D

20 Pre -emergence-Test

Lösungsmittel:

5 Gewichtsteile Aceton

Emulgator:

1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykoläther

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Samen der Testpflanzen werden in normalen Boden ausgesät und nach 24 Stunden mit der Wirkstoffzubereitung begossen. Dabei hält man die Wassermenge pro Flächeneinheit zweckmäßigerweise konstant. Die Wirkstoffkonzentration in der Zubereitung spielt keine Rolle, entscheidend ist nur die Aufwandmenge des Wirkstoffs pro Flächeneinheit. Nach drei Wochen wird der Schädigungsgrad der Pflanzen bonititert in % Schädigung im Vergleich zur Entwicklung der unbehandelten Kontrolle.

Es bedeuten:

0 % = keine Wirkung (wie unbehandelte Kontrolle)

100 % = totale Vernichtung

Eine deutliche Überlegenheit in der Wirksamkeit ebenso wie in der Nutzpflanzenselektivität gegenüber dem Stand der Technik zeigen in diesem Test z.B. die Verbindungen gemäß Herstellungsbeispiel: (la-10), (la-11), (lb-12), (lb-11), (lc-6).

Beispiel E

40

Post-emergence-Test

Lösungsmittel:

5 Gewichtsteile Aceton

Emulgator:

1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykoläther

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Mit der Wirkstoffzubereitung spritzt man Testpflanzen welche eine Höhe von 5 - 15 cm haben, so, daß die jeweils gewünschten Wirkstoffmengen pro Flächeneinheit ausgebracht werden. Nach drei Wochen wird der Schädigungsgrad der Pflanzen bonititert in % Schädigung im Vergleich zur Entwicklung der unbehandelten Kontrolle.

Es bedeuten:

0 % = keine Wirkung (wie unbehandelte Kontrolle)

100 % = totale Vernichtung

Eine deutliche Überlegenheit in der Wirksamkeit ebenso wie in der Nutzpflanzenselektivität gegenüber dem Stand der Technik zeigen in diesem Test z.B. die Verbindungen gemäß Herstellungsbeispiel: (la-10), (la-11), (lb-12).

Patentansprüche

25

30

35

40

45

50

55

R6 und R7

1. Substituierte 1-H-3-Arylpyrrolidin-2,4-dion Derivate der Formel (I)

5	A H B——N	
)=o	
10	$G-O$ Z_n	(I)
	x—(
15	Y	

in welcher
A und B
gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom an das sie gebunden sind für einen substituierten Cyclus stehen,

X
für Alkyl, Halogen oder Alkoxy steht,
Y
für Wasserstoff, Alkyl, Halogen, Alkoxy oder Halogenalkyl steht,
Z
für Alkyl, Halogen oder Alkoxy steht,
n
für eine Zahl 0, 1, 2 oder 3 steht,
G
für Wasserstoff (a) oder für die Gruppen

steht,

E für ein Metallionäquivalent oder ein Ammoniumion steht,

L und M für Sauerstoff und/oder Schwefel steht,
R¹ für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkoxyalkyl, Alkylt-

hioalkyl, Polyalkoxyalkyl oder Cycloalkyl, das durch Heteroatome unterbrochen sein kann, gegebenenfalls substituiertes Phenyl, gegebenenfalls substituiertes Phenylalkyl, substituiertes Hetaryl, substituiertes Phenoxyalkyl oder substituiertes

Hetaryloxyalkyl steht,

R² für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkoxyalkyl, Poly-

alkoxyalkyl oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl oder Benzyl steht,

R³, R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl,

Alkoxy, Alkylamino, Dialkylamino, Alkylthio, Alkenylthio, Cycloalkylthio und für

gegebenenfalls substituiertes Phenyl, Phenoxy oder Phenylthio stehen,

unabhängig voneinander für Wasserstoff, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkoxy, Alkoxyalkyl, für gegebenenfalls substituiertes Phenyl,

für gegebenenfalls substituiertes Benzyl stehen, oder gemeinsam mit dem angrenzenden N-Atom für einen gegebenenfalls durch Sauerstoff oder Schwefel

unterbrochenen Cyclus stehen.

2. Verbindungen der Formel (I) gemäß Anspruch 1 mit den Strukturen (1a) bis (1f)

B A H

B N

$$Z_n$$
 Z_n
 Z_n
 Z_n
 Z_n
 Z_n
 Z_n

worin

15

20

25

30

35

40

45

55

A, B, E, L, M, X, Y, Z, R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁵, R⁷ und n die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen besitzen.

- 3. Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anpruch 1, in welcher
 - A, B und das Kohlenstoffatom an das sie gebunden sind, für einen C₃-C₆-Spirocyclus, der einfach oder mehrfach durch Alkyl, Cycloalkyl, Haloalkyl, Alkoxy, Thioalkyl, Halogen oder Phenyl substituiert ist stehen oder
- A, B und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, für einen C₃-C₆-Spirocyclus stehen, der mit einer gegebenenfalls durch ein oder zwei Sauerstoff- und/oder Schwefelatome unterbrochenen Alkylendiyl-, oder durch einen Alkylendioxyl- oder durch eine Alkylendithioyl-gruppe substituiert ist, die mit dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden ist, einen weiteren fünf- bis achtgliedrigen Spirocyclus bildet oder
- A, B und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, für einen C₃-C₆-Spirocyclus stehen, bei dem zwei Substituenten gemeinsam mit den C-Atomen, an die sie gebunden sind für einen gegebenenfalls durch Alkyl, Alkoxy oder Halogen substituierten gesättigten oder ungesättigten Cyclus stehen, der durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochen sein kann.
 - X für C_1 - C_6 -Alkyl, Halogen oder C_1 - C_6 -Alkoxy steht,
 - Y für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, Halogen, C₁-C₆-Alkoxy oder C₁-C₃-Halogenalkyl steht,
 - Z für C₁-C₆-Alkyl, Halogen oder C₁-C₆-Alkoxy steht,
 - n für eine Zahl von 0-3 steht,
 - G fürWasserstoff (a) oder für die Gruppen

O
$$R^1$$
 (b), R^2 (c), R^3 (d), R^5 (e), R^6 (e), R^7 (g),

steht, in welchen

Ε

für ein Metallionäguivalent oder ein Ammoniumion steht und

L und M

jeweils für Sauerstoff und/oder Schwefel stehen,

R¹

5

10

15

20

25

30

35

40

für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C1-C20-Alkyl, C2-C20-Alkenyl, C1- C_8 -Alkoxy- C_2 - C_8 -alkyl, C_1 - C_8 -Alkylthio- C_2 - C_8 -alkyl, C_1 - C_8 -Polyalkoxy- C_2 - C_8 -alkyl oder Cycloalkyl mit 3 bis 8 Ringatomen, das durch Sauerstoff-und/oder Schwefelatome unterbrochen sein kann, steht,

für gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁- C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Halogenalkoxy-substituiertes Phenyl steht,

für gegebenenfalls durch Halogen, C1-C6-Alkyl, C1-C6-Alkoxy, C1-C6-Halogenal-

kyl, C₁-C₆-Halogenalkoxy-substituiertes Phenyl-C₁-C₆-alkyl steht,

für gegebenenfalls durch Halogen und/oder C1-C5-Alkyl substituiertes Hetaryl

für gegebenenfalls durch Halogen und C₁-C₆-Alkyl-substituiertes Phenoxy-C₁-C₆-

alkyl steht,

für gegebenenfalls durch Halogen, Amino und C₁-C₆-Alkyl-substituiertes Hetary-

loxy-C₁-C₆-Alkyl steht,

 R^2 für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C1-C20-Alkyl, C3-C20-Alkenyl, C1-

C₈-Alkoxy-C₂-C₈-alkyl, C₁-C₈-Polyalkoxy-C₂-C₈-alkyl steht,

für gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkyl-substituiertes Phenyl oder Benzyl steht,

R3, R4 und R5

unabhängig voneinander für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C1-C8-Alkyl, C₁-C₈-Alkoxy, C₁-C₈-Alkylamino, Di-(C₁-C₈)-alkylamino, C₁-C₈-Alkylthio, C₂-C₃-Alkenylthio, C₃-C₇-Cycloalkylthio, für gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogenalkylthio, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl substituiertes Phenyl, Phenoxy oder Phenylt-

hio stehen,

R6 und R7

unabhängig voneinander für Wasserstof, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₁-C₈-Alkoxy, C₃-C₈-Alkenyl, C₁-C₈-Alkoxy-C2-C8-alkyl, für gegebenenfalls durch Halogen, C1-C8-Halogenalkyl, C1-C8-Alkyl oder C_1 - C_8 -Alkoxy substituiertes Phenyl, gegebenenfalls durch Halogen, C_1 - C_8 -Alkyl, C₁-C₈-Halogenalkyl oder C₁-C₈-Alkoxy substitutuiertes Benzyl oder zusammen für einen gegebenenfalls durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochen C3-

C₆-Alkylenring stehen.

45

50

55

Verbindungen der Formel (I) gemäß Anspruch 1, in welcher

A, B

und das Kohlenstoffatom an das sie gebunden sind für einen C3-C6-Spirocyclus, der einfach oder mehrfach durch C1-C6-Alkyl, C3-C8-Cycloalkyl, C1-C3 Haloalkyl, C1-C6-Alkoxy, C1-C4-Thioalkyl, Fluor, Chlor oder Phenyl substituiert sein kann

stehen oder

A, B

und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind für einen C3-C6-Spirocyclus stehen, der mit einer gegebenenfalls durch ein oder zwei Sauerstoff- oder Schwefelatome unterbrochenen Alkylendiyl- oder durch eine Alkylendioxyl- oder durch eine Alkylendithiooxyl-Gruppe substiuiert ist, die mit dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden ist, einen weiteren fünf- bis siebengliedrigen Spirocyclus

bildet oder

A,B

und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind für einen C3-C6-Spirocyclus stehen, bei dem zwei Substituenten gemeinsam mit den C-Atomen, an die sie

5	X Y Z n G	gebunden sind für eine durch Alkyl (C ₁ -C ₃), Alkoxy (C ₁ -C ₃) oder Fluor, Chlor, Brom substituierten gesättigten oder ungesättigten Cyclus stehen, der durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochen sein kann. für C ₁ -C ₄ -Alkyl, Halogen oder C ₁ -C ₄ -Alkoxy steht, für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Butyl, i-Butyl, i-Butyl, Fluor, Chlor, Brom, Methoxy, Ethoxy oder Trifluormethyl steht, für Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Butyl, i-Butyl, tertButyl, Fluor, Chlor, Brom, Methoxy oder Ethoxy steht, für eine Zahl von 0 - 2 steht, für Wasserstoff (a) oder für die Gruppen der Formel
15		O R^1 (b), $\frac{L}{M}R^2$ (c), $SO_{\overline{2}}-R^3$ (d), $\frac{R^4}{L}$ R^5 (e),
20		E (f oder R^{7} (g),
25	E L und M R'	steht, in welcher für ein Metallionäquivalent oder ein Ammoniumion steht und für Sauerstoff und/oder Schwefel stehen, für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C ₁ -C ₁₅ -Alkyl, C ₂ -C ₁₆ -Alkenyl, C ₁ -C ₆ -Alkoxy-C ₂ -C ₆ -alkyl, C ₁ -C ₆ -Alkylthio-C ₂ -C ₆ -alkyl, C ₁ -C ₆ -Polyalkoxy-C ₂ -C ₆ -alkyl oder Cycloalkyl mit 3 bis 7 Ringatomen, das durch 1-2 Sauerstoff- und/oder
30		Schwefelatome unterbrochen sein kann, steht, für gegebenenfalls durch Halogen-, Nitro-, C ₁ -C ₄ -Alkyl-, C ₁ -C ₄ -Alkoxy-, C ₁ -C ₃ -Halogenalkoxy-substituiertes Phenyl, für gegebenenfalls durch Halogen-, C ₁ -C ₄ -Alkyl-, C ₁ -C ₄ -Alkoxy-, C ₁ -C ₃ -Haloge-
35		nalkyl-, C ₁ -C ₃ -Halogenalkoxy-substituiertes Phenyl-C ₁ -C ₄ -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom- und/oder C ₁ -C ₄ -Alkyl-substituiertes Hetaryl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom und C ₁ -C ₄ -Alkyl-substituiertes Phenoxy-C ₁ -C ₅ -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Amino und C ₁ -C ₄ -Alkyl-substituiertes
40	R ²	Hetaryloxy- C_1 - C_5 -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C_1 - C_{15} -Alkyl, C_3 - C_{16} -Alkenyl, C_1 - C_6 -Alkoxy- C_2 - C_6 -alkyl, C_1 - C_6 -Polyaikoxy- C_2 - C_6 -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Halogen-, Nitro-, C_1 - C_4 -Alkyl-, C_1 - C_3 -Alkoxy-, C_1 - C_3 -
45	R ³ , R ⁴ und R ⁵	Halogenalkyl-substituiertes Phenyl oder Benzyl steht, unabhängig voneinander für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C ₁ -C ₆ -Alkyl, C ₁ -C ₆ -Alkoxy, C ₁ -C ₆ -Alkylamino, Di-(C ₁ -C ₆)-alkylamino, C ₁ -C ₆ -Alkylthio, C ₃ -C ₄ -Alkenylthio, C ₃ -C ₅ -Cycloalkylthio, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Nitro, Cyano, C ₁ -C ₃ -Alkoxy, C ₁ -C ₃ -Halogenalkoxy, C ₁ -C ₃ -Alkylthio, C ₁ -C ₃ -Halogenalkyl substituiertes Phenyl, Phenoxy oder
50	R ⁶ und R ⁷	Phenylthio stehen. unabhängig voneinander für Wasserstoff, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C ₁ -C ₆ -Alkyl, C ₃ -C ₆ -Cycloalkyl, C ₁ -C ₆ -Alkoxy, C ₃ -C ₆ -Alkenyl, C ₁ -C ₆ -Alkoxy-C ₂ -C ₆ -alkyl, für gegebenenfalls durch Halogen, C ₁ -C ₅ -Halogenalkyl, C ₁ -C ₅ -Alkyl oder C ₁ -C ₅ -Alkoxy substituiertes Phenyl, für gegebenenfalls durch Halogen, C ₁ -
55		C ₅ -Alkyl, C ₁ -C ₅ -Halogenalkyl oder C ₁ -C ₅ -Alkoxy substituiertes Benzyl steht, oder zusammen für einen gegebenenfalls durch Sauerstoff oder Schwefel substituierten C ₃ -C ₆ -Alkylenring stehen,

	5.	Verbindungen der	allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1, in welcher
	٠.	A, B	und das Kohlenstoffatom an das sie gebunden sind für einen C ₃ -C ₆ -Spirocyclus,
			der mindestens einfach oder mehrfach durch Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl,
			Butyl, iso-Butyl, secButyl, tert,-Butyl, Cyclohexyl, Trifluormethyl, Methoxy, Et-
5			hoxy, Propoxy, Isopropoxy, Butoxy, Isobutoxy, sekButoxy, tertButoxy, Methylt-
			hio, Fluor, Chlor oder Phenyl substituiert sein kann stehen oder
		A, B	und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind für einen C ₃ -C ₆ -Spirocyclus
			stehen, der mit einer gegebenenfalls durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom unterbrochenen Alkylendiyl- oder durch eine Alkylendioxyl-Gruppe substituiert ist,
10			die mit dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden ist, einen weiteren fünf- bis
			siebengliedrigen Spirocyclus bildet oder
		A,B	und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind für einen C ₃ -C ₆ -Spirocyclus
			stehen, bei dem zwei Substituenten gemeinsam mit den C-Atomen, an die sie
			gebunden sind für einen gesättigten oder ungesättigten fünf- oder sechsgliedrigen
15		.,	Cyclus stehen, der durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochen sein kann.
		X Y	für Methyl, Ethyl, Propyl,2-Propyl, Fluor, Chlor, Brom, Methoxy oder Ethoxy steht,
		Y	für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Butyl, i-Butyl, tertButyl, Fluor,
		Z	Chlor, Brom, Methoxy, Ethoxy oder Trifluormethyl steht, für Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Butyl, i-Butyl, tertButyl, Fluor, Chlor, Brom,
20		_	Methoxy oder Ethoxy steht,
		n	für eine Zahl von 0 - 1 steht,
		G	für Wasserstoff (a) oder für die Gruppen der Formeln
05		0	I. 3 R
25		Ū,	$M^{R^{2}}(c), \qquad SO_{\overline{2}} R \qquad P^{R^{5}}(e),$
		∕_R' (1	b), (d), // R (e),
		•	Ľ'
			∖ R [°]
30		E (f oc	der N 7 (g),
			Ľ R
35		_	steht, in welchen
		E Lund M	für ein Metallionäquivalent oder ein Ammoniumion steht und
		L und M R¹	für Sauerstoff und/oder Schwefel stehen, für gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiertes C ₁ -C ₁₄ -Alkyl, C ₂ -C ₁₄ -
		••	Alkenyl, C_1 - C_4 -Alkoxy- C_2 - C_6 -alkyl, C_1 - C_4 -Alkylthio- C_2 - C_6 -alkyl, C_1 - C_4 -Polyalkoxy-
40			C2-C4-alkyl oder Cycloalkyl mit 3 bis 6 Ringatomen, das durch 1 bis 2 Sauerstoff-
			und/oder Schwefelatome unterbrochen sein kann, steht,
			für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl,
			für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Nitro-substituiertes Phenyl steht,
45			für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Nitro-substituiertes Phenyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl,
45			für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Nitro-substituiertes Phenyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy-substituiertes Phenyl-C ₁ -C ₃ -alkyl
45			für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Nitro-substituiertes Phenyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy-substituiertes Phenyl-C ₁ -C ₃ -alkyl steht,
45			für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Nitro-substituiertes Phenyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy-substituiertes Phenyl-C ₁ -C ₃ -alkyl
45			für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Nitro-substituiertes Phenyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy-substituiertes Phenyl-C ₁ -C ₃ -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl-substituiertes Furanoyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Thiazolyl und Pyrazolyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl-substituiertes Phenoxy-C ₁ -
45 50			für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Nitro-substituiertes Phenyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy-substituiertes Phenyl-C ₁ -C ₃ -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl-substituiertes Furanoyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Thiazolyl und Pyrazolyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl-substituiertes Phenoxy-C ₁ -C ₄ -alkyl steht,
			für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Nitro-substituiertes Phenyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy-substituiertes Phenyl-C ₁ -C ₃ -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl-substituiertes Furanoyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Thiazolyl und Pyrazolyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl-substituiertes Phenoxy-C ₁ -C ₄ -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Amino, Methyl-, Ethyl, substituiertes Pyri-
		R²	für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Nitro-substituiertes Phenyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy-substituiertes Phenyl-C ₁ -C ₃ -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl-substituiertes Furanoyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Thiazolyl und Pyrazolyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl-substituiertes Phenoxy-C ₁ -C ₄ -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Amino, Methyl-, Ethyl, substituiertes Pyridyloxy-C ₁ -C ₄ -alkyl, Pyrimidyloxy-C ₁ -C ₄ -alkyl und Thiazolyloxy-C ₁ -C ₄ -alkyl steht,
		R²	für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Nitro-substituiertes Phenyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy-substituiertes Phenyl-C ₁ -C ₃ -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl-substituiertes Furanoyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Thiazolyl und Pyrazolyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl-substituiertes Phenoxy-C ₁ -C ₄ -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Amino, Methyl-, Ethyl, substituiertes Pyridyloxy-C ₁ -C ₄ -alkyl, Pyrimidyloxy-C ₁ -C ₄ -alkyl und Thiazolyloxy-C ₁ -C ₄ -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiertes C ₁ -C ₁ -Alkyl, C ₃ -C ₁₄ -
		R²	für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Nitro-substituiertes Phenyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy-substituiertes Phenyl-C ₁ -C ₃ -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl-substituiertes Furanoyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Thiazolyl und Pyrazolyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl-substituiertes Phenoxy-C ₁ -C ₄ -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Amino, Methyl-, Ethyl, substituiertes Pyridyloxy-C ₁ -C ₄ -alkyl, Pyrimidyloxy-C ₁ -C ₄ -alkyl und Thiazolyloxy-C ₁ -C ₄ -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiertes C ₁ -C ₁ -Alkyl, C ₃ -C ₁₄ -Alkenyl, C ₁ -C ₄ -Alkoxy-C ₂ -C ₆ -alkyl, C ₁ -C ₄ -Polyalkoxy-C ₂ -C ₆ -alkyl steht,
50			für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Nitro-substituiertes Phenyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy-substituiertes Phenyl-C ₁ -C ₃ -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl-substituiertes Furanoyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Thiazolyl und Pyrazolyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl-substituiertes Phenoxy-C ₁ -C ₄ -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Amino, Methyl-, Ethyl, substituiertes Pyridyloxy-C ₁ -C ₄ -alkyl, Pyrimidyloxy-C ₁ -C ₄ -alkyl und Thiazolyloxy-C ₁ -C ₄ -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiertes C ₁ -C ₁₄ -Alkyl, C ₃ -C ₁₄ -Alkenyl, C ₁ -C ₄ -Alkoxy-C ₂ -C ₆ -alkyl, C ₁ -C ₄ -Polyalkoxy-C ₂ -C ₆ -alkyl steht, oder für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Nitro, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl substituiertes Phenyl oder Benzyl steht,
50		R² R³, R⁴ und R⁵	für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Nitro-substituiertes Phenyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy-substituiertes Phenyl-C ₁ -C ₃ -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl-substituiertes Furanoyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Thiazolyl und Pyrazolyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl-substituiertes Phenoxy-C ₁ -C ₄ -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Amino, Methyl-, Ethyl, substituiertes Pyridyloxy-C ₁ -C ₄ -alkyl, Pyrimidyloxy-C ₁ -C ₄ -alkyl und Thiazolyloxy-C ₁ -C ₄ -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiertes C ₁ -C ₁₄ -Alkyl, C ₃ -C ₁₄ -Alkenyl, C ₁ -C ₄ -Alkoxy-C ₂ -C ₆ -alkyl, C ₁ -C ₄ -Polyalkoxy-C ₂ -C ₆ -alkyl steht, oder für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Nitro, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl substituiertes Phenyl oder Benzyl steht, unabhängig voneinander für gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiertes
50			für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Nitro-substituiertes Phenyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy-substituiertes Phenyl-C ₁ -C ₃ -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl-substituiertes Furanoyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Thiazolyl und Pyrazolyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl-substituiertes Phenoxy-C ₁ -C ₄ -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Amino, Methyl-, Ethyl, substituiertes Pyridyloxy-C ₁ -C ₄ -alkyl, Pyrimidyloxy-C ₁ -C ₄ -alkyl und Thiazolyloxy-C ₁ -C ₄ -alkyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiertes C ₁ -C ₁₄ -Alkyl, C ₃ -C ₁₄ -Alkenyl, C ₁ -C ₄ -Alkoxy-C ₂ -C ₆ -alkyl, C ₁ -C ₄ -Polyalkoxy-C ₂ -C ₆ -alkyl steht, oder für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Nitro, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl substituiertes Phenyl oder Benzyl steht,

hio, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Nitro, Cyano, C_1 - C_2 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Fluoralkoxy, C_1 - C_2 -Alkylthio, C_1 - C_2 -Fluoralkylthio, C_1 - C_3 -Alkyl substituiertes Phenyl, Phenoxy oder Phenylthio stehen.

R6 und R7

unabhängig voneinander für Wasserstoff, gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom substituiertes C_1 - C_4 -Alkyl, C_3 - C_6 -Cycloalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_3 - C_4 -Alkenyl, C_1 - C_4 -Alkoxy- C_2 - C_4 -alkyl, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkyl oder C_1 - C_4 -Alkoxy substituiertes Phenyl, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl oder C_1 - C_4 -Alkoxy substituiertes Benzyl steht, oder zusammen für einen gegebenenfalls durch Sauerstoff oder Schwefel substituierten C_4 - C_6 -Alkylenring stehen.

 Verfahren zur Herstellung der substituierten 1-H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dion-Derivate der Formel (I) gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man

(A) im Fall der 1-H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dione bzw. deren Enole der Formel (la)

15

20

25

30

5

10

$$\begin{array}{c} A & H \\ B \longrightarrow N \\ O \\ X \longrightarrow Z_n \\ Y \end{array}$$

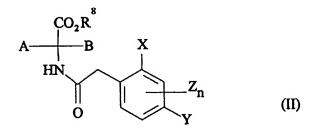
in welcher

A, B, X, Y, Z und n die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben, N-Acylaminosäureester der Formel (II)

35

40

45



in welcher

A, B, X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben,

und

R⁸ für Alkyl steht,

in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und in Gegenwart einer Base intramolekular kondensiert; oder

(B) im Fall der Verbindungen der Formel (Ib)

55

in welcher

15

35

50

55

A, B, X, Y, Z, R¹ und n die oben angegebene Bedeutung haben, Verbindungen der Formel (la),

B
$$\rightarrow$$
 N \rightarrow O \rightarrow HO \rightarrow Z \rightarrow (I a)

in welcher

A, B, X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben,

a) mit Säurehalogeniden der allgemeinen Formel (III)

45 in welcher

R¹ die oben angegebene Bedeutung hat und

Hal für Halogen, insbesondere Chlor und Brom steht,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels umsetzt

oder

β) mit Carbonsäureanhydriden der allgemeinen Formel (IV)

R1-CO-O-CO-R1 (IV)

in welcher

R¹ die oben angegebene Bedeutung hat, gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels, umsetzt;

oder

(C) im Falle der Verbindungen der Formel (Ic-1)

5

10

B A H

N
O
X
Z
n

15

20

in welcher

A, B, X, Y, Z, R² und n die oben angegebene Bedeutung haben,

und

M für Sauerstoff oder Schwefel steht,

Verbindungen der Formel (la)

25

(Ic-1)

35

40

45

30

in welcher

A, B, X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben, mit Chlorameisensäureester oder Chlorameisensäurethiolester der allgemeinen Formel (V)

R²-M-CO-CI (V)

in welcher

R² und M die oben angegebene Bedeutung haben, gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels umsetzt;

ode

(D) imFall der Verbindungen der Formel (Ic-2)

50

in welcher

5

10

15

20

25

30

35

40

50

55

A, B, R², X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben und

M für Sauerstoff oder Schwefel steht,

Verbindungen der Formel (la)

in welcher

A, B, X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben,

α) mit Chlormonothioameisensäureestern oder Chlordithioameisensäureestern der allgemeinen Formel (VI)

$$Cl M - R^2$$
 S
(VI)

45 in welcher

M und R² die oben angegebene Bedeutung haben,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels umsetzt,

oder

β) mit Schwefelkohlenstoff und anschließend mit Alkylhalogeniden der allgemeinen Formel (VII)

R2-Hal (VII)

in welcher

R² die oben angegebene Bedeutung hat

und

Hal für Chlor, Brom, Iod steht, gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels

umsetzt;

oder

(E) im Fall der Verbindungen der Formel (Id)

5

10

15

20

in welcher

A, B, X, Y, Z, R³ und n die oben angegebene Bedeutung haben,

Verbindungen der Formel (Ia)

35

40

45

in welcher

A, B, X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben, mit Sulfonsäurechloriden der allgemeinen Formel (VIII)

R3-SO₂-CI (VIII)

in welcher

R³ die oben angegebene Bedeutung hat,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels,

umsetzt;

oder

(F) im Fall der 3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dione der Formel (le)

50

in welcher

5

10

15

30

A, B, L, X, Y, Z, R⁴, R⁵ und n die oben angegebene Bedeutung haben, 1-H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dione der Formel (la) bzw. deren Enole

B
$$\longrightarrow$$
 N \longrightarrow O \longrightarrow HO \longrightarrow Z_n \longrightarrow (I a)

in welcher

A, B, X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben, mit Phosphorverbindungen der allgemeinen Formel (IX)

in welcher

L, R⁴ und R⁵ die oben angegebene Bedeutung haben

und

Hal für Halogen, insbesondere Chlor und Brom steht, gegebenenfalls in Gegenwart

eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebinde-

mittels

umsetzt;

ode

(G) im Fall der Verbindungen der Formel (If)

55

50

in welcher

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

A, B, X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben,

und

E für ein Metallionäquivalent oder für ein Ammoniumion steht,

Verbindungen der Formel (la)

in welcher

A, B, X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben, mit Metallhydroxiden oder Aminen der allgemeinen Formeln (X) und (XI)

 Me_sOH_t (X)

 $\begin{array}{ccc}
R & R^6 \\
N & R
\end{array}$ (XI)

in welchen

Me für ein- oder zweiwertige Metallionen,

s und t für die Zahl 1 und 2 und

R⁵, R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander für Wasserstoff und Alkyl stehen,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels, umsetzt,

(H) im Fall von Verbindungen der Formel (g)

10

5

in welcher

A, B, L, X, Y, Z, R^6 , R^7 und n die oben angegebene Bedeutung haben, Verbindungen der Formel (la)

15

20

$$\begin{array}{c} A & H \\ B & N \\ \hline \\ HO & Z_n \end{array} \tag{I a}$$

25

30

35

40

in welcher

A, B, X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben, α) mit Verbindungen der allgemeinen Formel (XII)

$$R^6-N=C=L$$
 (XII)

in welcher

L und R⁶ die oben angegebene Bedeutung hat gegegenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Katalysators

oder

β) mit Carbamidsäurechloriden oder Thiocarbamidsäurechloriden der allgemeinen Formel (XIII)

45

50 in welcher

L, R^6 und R^7 die oben angegebene Bedeutung haben gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels,

umsetzt.

55

7. Verbindungen der Formel (II)

in welcher

5

10

A, B, X, Y, Z, n und R⁸ die in Anspruch langegebene Bedeutung haben.

 Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel (II), dadurch gekennzeichnet, daß man Aminosäurederivate der Formel (XIV),

A
$$CO_2R^{9'}$$

NH₂

(XIV)

in welcher

30

35

R9' für Wasserstoff (XIVa) und Alkyl (XIVb) steht

und

A und B die oben angegebene Bedeutung haben mit Phenylessigsäurehalogeniden der Formel (XV)

$$Y \xrightarrow{X}_{COHal} (XV)$$

in welcher

X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben und

Hal für Chlor oder Brom steht,

acyliert

oder Acylaminosäuren der Formel (IIa),

in welcher

A, B, X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben,

und

R⁹

für Wasserstoff steht,

verestert,

oder Aminonitrile der Formel (XVI)

5

10

$$\begin{array}{ccc}
A & B \\
H, N & C \longrightarrow N
\end{array}$$
(XVI)

15 in welcher

A und B die oben angegebene Bedeutung haben, mit Phenylessigsäurehalogeniden der Formel (XV)

20

$$\begin{array}{c} X \\ \\ X \\ \\ Z_n \end{array} \tag{XV}$$

25

30

in welcher

X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben und

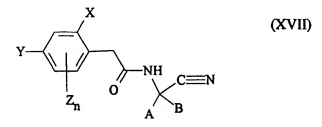
Hal

für Chlor oder Brom steht,

zu Verbindungen der Formel (XVII)

35

40



45

in welcher

A, B, X, Y, Z und n die oben angegebene Bedeutung haben, umsetzt, die anschließend einer schwefelsauren Alkoholyse unterworfen werden.

50 9. Verbindungen der Formel (XVII)

in welcher

A, B, X, Y, Z und n die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben.

 Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel (XVII) gemäß Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß man Aminonitrile der Formel (XVI)

25

15

in welcher

A und B die in Anspruch 9 angegebene Bedeutung haben, mit Phenylessigsäurehalogeniden der Formel (XV)

30

35

$$\begin{array}{c} X \\ \\ X \\ \\ Z_n \end{array}$$

40

in welcher

X, Y, Z und n die in Anspruch 9 angegebene Bedeutung haben und

Hal für Chlor oder Brom steht,

45 umsetzt.

- 11. Schädlingsbekämpfungsmittel und/oder Unkrautbekämpfungsmittel, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einer Verbindung der Formel (I) gemäß Anspruch 1.
- 12. Arthropodizide, nematizide und herbizide Mittel, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einer Verbindung der Formel (I).
 - 13. Verwendung von Verbindungen der Formel (I) gemäß Anspruch 1 zur Bekämpfung von Schädlingen im Pflanzenschutz, Haushaltsbereich, Hygienebereich und Vorratsschutz.

55

14. Verwendung von Verbindungen der Formel (I) gemäß Anspruch 1 zur Bekämpfung von Arthropoden, Nematoden und unerwünschtem Pflanzenbewuchs im Pflanzenschutz, Haushaltsbereich, Hygienebereich und Vorratsschutz.

- 15. Verfahren zur Bekämpfung von Schädlingen im Pflanzenschutz, Haushaltsbereich, Hygienebereich und Vorratsschutz, dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der Formel (I) gemäß Anspruch 1 auf die Schädlinge und/oder ihren Lebensraum einwirken läßt.
- 16. Verfahren zur Herstellung von Schädlingsbekämpfungsmitteln und/oder Unkrautbekämpfungsmitteln, dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der Formel (I) gemäß Anspruch 1 mit Streckmitteln und/oder oberflächenaktiven Mitteln vermischt.
- 17. Verwendung von Verbindungen der Formel (I) gemäß Anspruch 1 zur Bekämpfung von Ekto- und Endoparasiten bei Tieren.
 - 18. Verwendung von Verbindungen der Formel (I) gemäß Anspruch 1 zur Herstellung von Schädlingsbekämpfungsmitteln zur Bekämpfung von Ekto- und Endoparasiten.
- 15 19. Verfahren zur Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenbewuchs.

20

25

30

35

40

45

50



Europäisches Patentamt European Patent Office Office européen des brevets

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 93116687.0

Anmeldetag: 15.10.93

(1) Int. Cl.5; **C07D** 209/54, A01N 43/38, C07C 229/48, C07C 233/81,

C07C 255/46

Priorität: 28.10.92 DE 4236401 11.08.93 DE 4326909

43 Veröffentlichungstag der Anmeldung: 11.05.94 Patentblatt 94/19

Benannte Vertragsstaaten: BE CH DE ES FR GB GR IT LI NL PT

 Veröffentlichungstag des später veröffentlichten Recherchenberichts: 20.07.94 Patentblatt 94/29

(1) Anmelder: BAYER AG

D-51368 Leverkusen(DE)

2 Erfinder: Fischer, Reiner, Dr. Nelly-Sachs-Strasse 23 D-40789 Monheim(DE)

Erfinder: Bretschneider, Thomas, Dr.

Scheerengasse 7-9 D-51731 Siegburg(DE) Erfinder: Krüger, Bernd-Wieland, Dr.

Am Vorend 52

D-51467 Bergisch Gladbach(DE) Erfinder: Erdelen, Christoph, Dr.

Unterbüscherhof 15 D-42799 Leichlingen(DE)

Erfinder: Santel, Hans-Joachim, Dr.

Grünstrasse 9a

D-51371 Leverkusen(DE) Erfinder: Lürssen, Klaus, Dr. August-Klerspel-Strasse 145 D-51469 Bergisch Gladbach(DE) Erfinder: Schmidt, Robert R., Dr.

Im Waldwinkel 110

D-51467 Bergisch Gladbach(DE)

Erfinder: Wachendorff-Neumann, Ulrike, Dr.

Krischerstrasse 81 D-40789 Monheim(DE) Erfinder: Stendel, Wilhelm, Dr.

In den Birken 55 D-42113 Wuppertal(DE)

5-Spiro-substituierte 1-H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dion-Derivate als Herbizide, Insektizide und Akarizide.

(I) Die Erfindung betrifft neue 1-H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dion-Derivate der Formel

in welcher A und B

gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom an das sie gebunden sind für einen substituierten

X Y Z n G	Cyclus stehen, für Alkyl, Halogen oder Alkoxy steht, für Wasserstoff, Alkyl, Halogen, Alkoxy oder Halogenalkyl steht, für Alkyl, Halogen oder Alkoxy steht, für eine Zahl 0, 1, 2 oder 3 steht, für Wasserstoff (a) oder für die Gruppen
	O R^{1} (b) R^{2} (c) R^{3} (d) R^{4} (e)
	$E (f oder L) N_{R'}^{6} (g)$
	steht,
Ε	für ein Metallionäquivalent oder ein Ammoniumion steht,
L und M	für Sauerstoff und/oder Schwefel steht,
R¹	für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkoxyalkyl, Alkylthioalkyl,
	Polyalkoxyalkyl oder Cycloalkyl, das durch Heteroatome unterbrochen sein kann, gegebe-
	nenfalls substituiertes Phenyl, gegebenenfalls substituiertes Phenylalkyl, substituiertes He-
5 2	taryl, substituiertes Phenoxyalkyl oder substituiertes Hetaryloxyalkyl steht ,
R ²	für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkoxyalkyl, Polyalkoxyalkyl
R³, R⁴ und R⁵	oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl oder Benzyl steht,
n, n unu n	unabhängig voneinander für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl, Alkoxy, Alkylamino, Dialkylamino, Alkylthio, Alkenylthio, Cycloalkylthio und für gegebenenfalls
	substituiertes Phenyl, Phenoxy oder Phenylthio stehen,
R ⁶ und R ⁷	unabhängig voneinander für Wasserstoff, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes
una ii	The state of the s

Alkyl, Alkenyl, Alkoxy, Alkoxyalkyl, für gegebenenfalls substituiertes Phenyl, für gegebenenfalls substituiertes Benzyl stehen, oder gemeinsam mit dem angrenzenden N-Atom für

einen gegebenenfalls durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochenen Cyclus stehen, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Schädlingsbekämpfungsmittel.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 93 11 6687

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE				
Kategorie	Kennzeichnung des Dokumer der maßgeblich	nts mit Angabe, soweit erforderlich, nen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CL5)
A	CHEMICAL ABSTRACTS, 25. August 1959, Co abstract no. 14961c Spalte L; * Zusammenfassung * & ACAD. REP. POPULA BIOCHIM., STUDII CE Bd. 1, 1958 Seiten 97 - 107	lumbus, Ohio, US; , RE ROMINE, INST.	7,8	C07D209/54 A01N43/38 C07C255/46 C07C233/52
D,A	EP-A-0 456 063 (BAY *Seite 1-10*	ER)	1-19	
D,A	EP-A-0 442 073 (BAY *Seite 63-79:Ansprü	•	1-6, 11-19	
D,A	EP-A-0 501 129 (BAY		1-6, 11-19	
D,P, A	*Seite 71-86: Anspr EP-A-0 521 334 (BAY *Seite 57-67: Anspr	ER)	1-6, 11-19	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.5) CO7D CO7C
Der	orliegende Recherchenbericht wurd	de für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherchenort	Abschlu0datum der Recherche		Prefer
ļ	DEN HAAG	26. Mai 1994	Lu	yten, H

EPO FORM 1503 03.82 (PC

KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE

- X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet
 Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer
 anderen Veröffentlichung derselben Kategorie
 A: technologischer Hintergrund
 O: alchtschriftliche Offenbarung
 P: Zwischen

- T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E: älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D: in der Anmeldung angeführtes Dokument L: aus andern Gründen angeführtes Dokument

- & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument